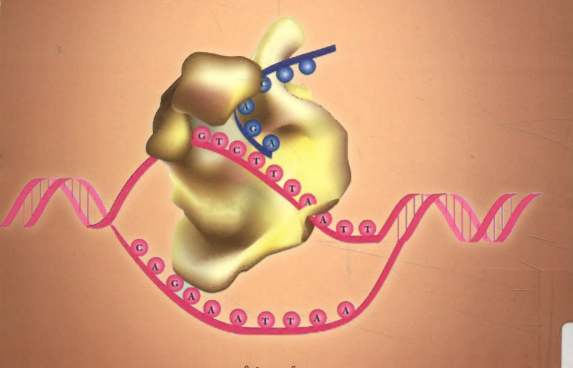
# ملاخسل

# الچيناني والمنعسة الوراثية

# Introduction to Genes and Genetic Engineering



الحصاك

الأستاذ الدكتسور محمد محمد عبد الفتاح ياقوت أستساذ الوراثة والبيوتكنولوجي الأستاذ الدكتور منير السعيد محمد موسى استاذ الوراثة الجزينية

كلية الزراعة – جامعة الاسكندرية

# هذا الكتاب

يعتبر أحد الكتب الرائدة فى مجال البيولوجيا الجزيئية الصادرة باللغة العربية وهو يفيد الدارسين والباحثين فى مجالات التقنية الحيوية والزراعة والطب والصيدلة والعلوم لتكوين خلفية جيدة عن الجينات وتطبيقات الهندسة الوراثية.

من المواضيع الاساسية التي يتناولها هذا الكتاب:

- الطبيعة الكيمائية للجينات
- الشفرة الوراثية والتخليق الحيوى للبروتين
  - الطبيعة الكيميائية للتعبير الجينب
- تنظيم التعبير الجينى فى الكائنات حقيقة النواة وغير حقيقية النواة كما يشرح االعديد من التطبيقات الحديثة فى الهندسة الوراثية مع الاستعانة بالرسومات التوضيحية، ومن تلك التطبيقات:
  - ≫ النباتات والحيوانات المعدلة جينياً
    - > الأستنساخ
    - > العلاج الجيني
    - » البيولوجيا الجزيئية للسرطان

ويمتيز هذا الكتاب فى نهايته بوجود مسرد (Glossary) للمص الواردة به باللغتين الانجليزية والعربية مع شرحها ليسهل للقارئ المراجع الأجنبية الحديثة وشبكة الانترنت

المؤلة





# مدخسا في الچينان والهندسة الوراثية

# Introduction to Genes and Genetic Engineering

# إعسداد

الأستساذ الدكتسور محمد محمد عبد الفتلج ياقوت أستساذ الوراثـة و البيوتكنولوجي

الأستـــاذ الدكتـــور **منير السعيد محمد موسى** استـــاذ الوراثــة الجزينيــة

كنية الزراعة – جامعة الاسكندرية

اسم الكتاب: مدخل في الجينات والهندسة الوراثية المؤلفين: منير السعيد محمد موسى - محمد عبد الفتاح ياقوت

الطبعة الاولى: 2014

رقم الايداع: 15821 / 2013

الترقيم الدولي: 4 - 393 - 397 - 398 - 1.S.B.N. 978

#### النباشسر

#### مكتبة يستان المرفة

ج. م . ع - كفر الدوار ـ الحدائق – ش سور المصنع أمام أبراج الحلواني 60121151237 للإسكندرية 045/2202659

E-mail: bostan\_elma3rafa@yahoo.com

الطباعة والتجهيزات الفنية:

منشأة الشنهابي للطباعة والنشر

E-mail: shenhapy@yahoo.com

جميع حقوق النشر محفوظة للمؤلفين ولا يجوز طبع او نشر او تصوير او إنتاج هذا المصنف او اى جزء منه بأية صورة من الصور بدون تصريح كتابى مسبق ومن يخالف ذلك يتعرض للمسائلة القانونية المنصوص عليها في القانون المصرى في الثلاثين سنة الأخيرة من القرن العشرين حدثت ثورة علمية هائلة في طرق التقنية الحيوية الحديثة التي تمثلت في التحسين الهائل لطرق التعامل مع المادة الوراثية (DNA) عملياً وتطبيق هذه الطرق في مجال الوراثة الجزيئية والذي يعرف بالهندسة الوراثية.

ولقد أصبح من المؤكد نجاح استخدام طرق التقنية الحيوية الحديثة في إنتاج أصسناف نباتية معدلة چينياً وخاصة تلك المقاومة وراثياً لبعض مبيدات الحشائش الكيميائية وكذلك مقاومة وراثياً لبعض الآفات الحشرية. والأكثر من ذلك أمكن هندسة البكتيريا چينياً واستخدامها كمصانع بيولوجية لإنتاج بعض هرمونات الإنسان مثل هرمون الإنسولين والسوماتوستاتين والسوماتوتروبين وكذلك إنتاج حيوانات معدلة چينياً كما امتد هذا التطبيق لهندسة الچينات أو الهندسة الوراثية في مجال العلاج الجيني لبعض الأمراض الوراثية في الإنسان.

لذلك فإننا نقدم هذا الكتاب إلى المكتبة العربية يحدونا الأمل في أن يكون إضافة معرفية قي مجال الچينات والهندسة الوراثية. ولقد وضعت أبواب هذا الكتاب في ترتيب متناسق ومتكامل حيث تضمنت أبوابه الچينات وطبيعة تركيبها وتعبيرها وتنظيم تعبيرها الچيني في كل من الكائنات غير حقيقية النواة و الكائنات حقيقية النواة كما تضمن هذا الكتاب باب مستقل عن أساسيات وطرق الهندسة الوراثية للچينات وكذلك باب مستقل عن النباتات المعدلة چينياً بالهندسة الوراثية وباب مستقل عن العلاج الجيني وباب مستقل عن البيولوجيا الجزيئية للسرطان وفي النهاية باب عن التكاثر الكلوني في الحيوانات.

ولقد راعينا في هذا الكتاب الاحتفاظ بالمصطلحات الأجنبية مع تعريبها حرفياً حتى لا يجهد القارئ نفسه ويزيد من تركيزه في فهم الموضوعات المتنوعة.

ونسأل الله تعالى أن يسدد خطانا ويجزل لنا الثواب يوم المآب راجين منه أن يصل عملنا هذا خالصاً لوجهه الكريم ونرجو ممن قرأ فيه فاستفاد أن يخصنا بدعوة صالحة تنفعنا يوم الميعاد وصلى الله على سيدنا محمد وآله وصحبه وسلم تسليماً كثيراً.

# المحتويات

	تمهيد
	القهرس
1	الباب الاول: الطبيعة الكيمانية للچينات Chemical Nature of Genes or DNA
1	مقدمة تاريخية
3	أولاً: الخصائص الكيميائية لموقع الـــDNA بالكروموسومات
4	ثانياً: النجارب التي أجريت لتحديد الـــDNA هو المادة الوراثية
4	النحول الوراشي البكتيرى
9	دراسة المادة الوراثية المسئولة عن تكاثر البكتيريوفاج
11	ثالثاً: النموذج البنائي لجزيئي الـــDNA
11	التركيب الكيميائي للـــDNA
14	الـــDNA يحمل المعلومات الوراثية
16	نموذج الحلزون المزدوج لبناء جزيء الـــDNA
16	در اسة جزيئات الــــDNA بو اسطة الأشعة السينية X-rays
17	التحليل الكيميائي لجزيئات الـــDNA من مصادر مختلفة
21	رابعاً: تضاعف الـــDNA
26	آلية تضاعف الــDNA
29	أولاً: آلية التضاعف المستمر أحادي الإتجاه
31	ثانياً: آلية التضاعف نصف المتقطع أحادي الإتجاه
33	ثالثاً: آلية التضاعف نصف المتقطع ثنائي الإتجاه
35	رابعاً: آلية التضاعف المستمر ثنائى الإتجاه
39	الباب الثاني: الجسينات The Genes
39	مفهوم الجين
42	التركيب الدقيق للجين
44	المستزون
47	الريكون
48	الميتون
50	التعريف الدقيق للجين
50	تركيب الچين في الكائنات حقيقية النواة
53	التصميم العام للچينات التي تحمل شفرات البروتين في الكائنات حقيقية النواة
55	طرز الچينات
56	أو لا: نسخ طرز الحبنات المختلفة في الكائنات غير حقيقية النواة

57	ثانياً: : نسخ طرز الچينات المختلفة في الكائنات حقيقية النواة
57	انزیم البلمره (pol I)
58	إنزيم البلمره (pol II)
59	إنزيم البلمره (pol III)
61	التركيب العام لإنزيمات بلمرة الـــ RNA في الكاننات حقيقية النواة
62	العائلات الجينية
66	الجينات الكانبة
67	التر انسيوزونات
68	الساتلايت DNA
69	الميني ساتلايت DNA
69	- تنظيم الچينوم
69	قيمة الـــC-Value
	الباب الثالث:الشفرة الوراثية والمتخليق الحيوى للبروتين
71	The Genetic Code and Protein Biosynthesis
71	أولاً: الشفرة الوراثية
72	تعيين وتحديد الشفرة الوراثية
77	مرادفات المشفرة الوراثية
79	عمومية الشفرة الوراثية
79	لنواع الطفرات الني تحدث في الشفرة الوراثية
81	تطور الشفره الوراثية
81	ِثَانياً: النَّخَلِيقِ الْحَيْوِي لَلْبَرُونَيْنِ
83	أولاً: نسخ الچين
85	ثانياً: ترجمة الــmRNA
	الباب الرابع: الطبيعة الكيمياتية للتعبير الجينى
89	Chemical Nature of Gene Expression
89	لولاً: النسخ
91	مرحلة البداية
91	مرحلة الإطالة
92	مرحلة الانتهاء
93	ثانياً: الترجمة
95	مرحلة البداية
96	مرحلة الإطالة
99	مرحلة الانتهاء
99	عديد الريبوسومات

103	الباب الخامس: تنظيم التعبير الجينى في الكاننات غير حقيقية النواة Regulation of Gene Expression in Prokaryotes
104	الأليات الوراثية في الكاننات غير حقيقية النواة استجابة للظروف البيئية
106	أو لاً: النظام التحفيزي
107	الچينات التركيبية
108	نموذج الاويرون : التحكم السالب
109	عزل الكابث
112	ثانياً: النظام الكبتى
115	الباب السادس: تنظيم التعيير الجينى في الكائنات حقيقية النواة Regulation of Gene Expression in Eukaryotes
118	أولاً: تنظيم التعبير الچينى عند مستوى النسخ
118	البروموتور
119	عناصر البروموتور الأننى
124	المعززات
126	السيلنسرز
126	العازلات
128	تنظيم نسخ الچين بواسطة هرمون الثيرويد
129	دور للبروتينات ميك Myc وماكس Max في نعمخ الچين
135	دور الكروماتين في تنظيم التعبير الچيني
141	ثانياً: تنظيم التعبير الچينى عند مستوى ما بعد النسخ
141	السقيق RNA الدقيق RNA الدقيق
143	الـــRNA مضاد المعنى
143	البروتينات التي ترتبط بالمناطق التي لا نترجم من الـــ mRNA في الطرف '3
145	الوصل البديل
145	mRNA_liberte
147	ثالثاً: تنظيم النعبير الچيني عند مستوى النرجمة
147	عملية الفسفرة
148	تنظيم الترجمة عن طريق البروتين نانوس
150	رابعاً: تنظيم التعبير الچيني ما بعد الترجمة
150	تحوير البرونين
150	تكسير البروتين
151	مقارنة بين نتظيم التعبير الچيني في البكتريا والكائنات حقيقية النواة

153	Genetic Engineering	الباب السابع: الهندسة الوراثية
155		أولاً: عزل الـــ DNA
155	صغيرة	ثانياً: تجزئة أو تقطيع الــــDNA الى قطع ه
161	ول بالحامل المناسب	ثالثاً: وصل قِطَعْ الـــDNA أو الچين المنق
161		رابعاً: كلونة الچين المنقول
162		وصل قطع السـ DNA
168		إنتخاب البلازميد المعاد توليفه
168		طريقة التحول البكتيري
170	ត <u>់</u>	كلونة البكتيريا بچينات الكائنات حقيقية النوا
170		أولاً: طريقة الـــ c-DNA
174		ثانياً: طريقة الچينات المخلقة صناعياً
i75		إنشاء مكتبة الجينات
176	ŧ	مكتبات التعبير الجينى للكائنات حقيقية النواة
177		خصائص حوامل التعبير الجيني
181	Transgenic Plants	الباب الثامن: النباتات المعدلة چينياً
181		نظرة تاريخية لتربية النبات
184	🛚 المعاد توليفه	الوسائل المستخدمة في تكنولوجيا الــ NA(
184		أولاً: زراعة الأنسجة النباتية
185		طريقة زراعة الكالس
186		طريقة المعلق
189	•	ثانياً: إبخال الجينات في النباتات باستعمار
189	باكتيريم	أ – الطبيعة البيولوجية للبكتريا أجرو
189	Ti	ب- الطبيعة الكيميائية للــplasmid
194	فى إبخال الجين المنقول	ج- استخدام البلازميد Ti-plasmid ا
195	البلازميد المعاد توليفه	د- إنتاج نباتات معنله چينباً بواسطة
198		ثالثاً: تكنولوجيا أداة القنف
200		اكتشاف الجين المنقول
201		استتصال الجين المخبر
207		تربية النباتات المعدله چينياً وإختبارها
210	ن	النباتات المعدله چينياً والمقاومة لمبيد الحشائة
214		النباتات المعدله چينياً والمقاومة للحشرات
217	بيئية القاسية	النباتات المعدله چينياً التي تتحمل الظروف ال
218		نباتات الأرز المعدلة چينيا

إنتاج نباتات معدلة چينيا مقاومة للإصابة الفيرسية	219
إنتاج العقاقير الطبية بواسطة النباتات المعدلة چينياً	221
المعالجة النباتية للملوثات والاستخدامات الاخرى للنباتات المعدلة وراثيا	223
المغطاء النباتى الارضى	224
استخلاص الملوثات من التربة	224
المركب السام Bt والفراشات	225
الباب التاسع:الحيوانات المعلة جِرنياً Transgenic Animals (T.G.A.)	227
تخليق الحيوانات المعدلة چينياً	228
الفئران المعطة چينيا	231
إنتاج بعض البروتينات بواسطة الأبقار المعدلة چينياً	232
الماعز المعدلة جينيا	233
الطرق البديلة لإنتاج حيوانات معدلة چينياً	234
تأثير الموقع على التعبير الچينى للچين المنقول	236
التحكم المتعمد فى التعبير الچينى للچين المنقول	239
أولا: بروموتور العائل التحفيزي	239
ثانياً: نظم البروموتور المعاد توليفه	240
ثالثاً: تنظيم التعبير ِ الچيني للچين المنقول عن طريق مستقبلات هرمون الاسترويد	243
الحشرات المعدلة چينياً	246
إنتاج أغنام معدلة چينياً	248
إنتاج أبقار معدلة چينياً	250
الدواجن المعدلة چينياً	251
مخاطر الدواجن المعدلة جينياً	253
استساخ نكور الفئران من خلايا قمة الذيل البالغة	253
الباب العاشر:هندسة چينات الكائنات حقيقية النواة في البكتيريا	257
Engineering Eukaryotic Genes In Bacteria	261
أولًا: البكتيريا المكلونة بچين هرمون السوماتوستاتين	261
ثانياً: البكتيريا المكلونة بچين هرمون السوماتوتروبين	263
ثالثاً: البكتيريا الملكونه بچين هرمون الأنسولين	264
الباب الحادى عشر: العلاج الجين Gene Therapy	269
الأماسيات العامة للعلاج بالجينات	271
العلاج الچينى بإصلاح الچين	272
الادينوڤيروسات كحاملات فى العلاج بالچينات	272
العلاج الچينى نتليف الرنة بواسطة الادينوڤيرس	277

العلاج الچينى بالرتروفيرس	277
تركيب جزيئى الرتروڤيرس	278
العلاج الچينى بالرتروڤيرس لعلاج مرض نقص المناعة القاسية	282
الموصىلات الطبيعية في العلاج للچيني	284
استخدام الليبوسومات في العلاج الچيني	285
العلاج الچينى العدواني للسرطان	287
مرض تليف الرئة	290
مرض الخلايا المنجلية	291
العلاج الإنزيمي بالإحلال	292
الباب الثانى عشر:البيولوچوا الجزيئية للمسرطان Molecular Biology of Cancer	293
سا هو السرطان ؟	293
المعدرطنات	294
<ol> <li>المسرطنات الكيميائية</li> </ol>	295
٧. المسرطنات البيئية	296
٣. الأشــــــة	297
<ol> <li>الشيروسات المسرطنة</li> </ol>	299
ڤيرس البابيلوما في الإتمان	300
الادينوقيرس والبليوماقيرس	301
ابستین – بار الیرس	301
ڤیروسات تلیف الکبد B و C	302
لسرطان التلقائى	302
لمنشأ الوراثى للمىرطان	303
لاتقسام الخلوى الطبيعي (دورة الخلية)	305
لچينات التي تسبب السرطان	309
١. البروتواونكوچينات	309
<ul> <li>٢. الچينات المضادة للمرطان أو الچينات المكبتة للورم</li> </ul>	310
كتشاف الاونكوچينات بواسطة للتحول الوراثى	312
لرز الطفرات التى تولد الاونكوچينات	314
سقدم التسورم	316
موت الخلوى	316
ستحداث المعوت المخلوى	317

319	الباب الثالث عسشر:التكاثر الكلوني في الحيوانات
	Clonal Reproduction in Animals
323	التكاثر الكلوني في الثدييات
324	كلونة (استنساخ) النعجة دوللي
328	فوائد المتكاثر الكلوني
329	تحسين الماشية عن طريقة هندسة الممرات الحيوية
331	مشاكل وأخلاقيات النكاثر الكلونى (الإستزراع النووي)
332	مشاكل النمو في الحيوانات المكلونة أو المستتسخة
333	الرنيسيات المعلة جينيا

المراجسع مُسرد وشرح المصطلحات

# الباب الأول

# الطبيعة الكيميائية للجينات

### Chemical Nature of Genes or DNA

#### مقدمة تاريخية

منذ حوالى أربعة بلايين سنة كان جزيء الـــDNA المزدوج الخيط (Double-strand) هو الجزىء المحفوظ والحامل للمعلومات الوراثية. ومنذ حوالى ٣,٧ بليون سنة كانت الخلايا البكتيريةالأولية تحتوى الـــDNA فى كروموسومها ووجد ايضا منذ حوالى ٢ مليون سنة أن الخلايا النبائية والحيوانية والطحالب كانت كروموسوماتها أيضاً تحمل الـــDNA.

ومنذ ذلك الوقت لم يتغير تركيب جزىء الـــ DNA بينما على العكس من ذلك أتسع التطور بين الكائنات المختلفة وأمند الى الأختلاف فى برمجة المادة الوراثية أو المعلومات الوراثية التى تخزن فى جزيء الـــ DNA. وتحت ظروف خاصة من وجود قليل من الأكسيچين أو عدمه فإن جزىء الـــ DNA يقاوم المدى الواسع من درجات الحرارة والضغط والرطوبة ويظل ثابتاً نسبياً لمئات السنين حيث أوضحت الدراسات التى أجراها علماء البيولوجيا الجزيئية أن جزىء الـــ DNA المعزول من آثار لحفريات قديمة يظل حاملاً للمعلومات الوراثية وذلك من دراسة الـــ DNA المعزول من آثار الحمار البرى المنقرض (Quagga) عمرها مائة عام وكذلك دراسة الـــ DNA المعزول من جمجمة أنسان عمرها ٥٠٠٠ عام وأيضاً الـــ DNA المعزول من الهيكل العظمى للإنسان الأولى Neanderthal والذى يبلغ عمره ٢٠٠٠ عام والذى اكتشف آثاره فى المانيا عام ١٩٨٥ ولقد أكنت الأبحاث التى أجريت فى التسعينات من القرن العشرين على عينات الـــ DNA القديمة أو الأثرية أن جزيء الـــ DNA يتمتع بدرجة عالية من الثبات الكيميائى مما يجعله جزىء التوارث.

وفى الثمانينات من القرن التاسع عشر استطاع مندل Mendel ونجاحه الباهر فى ذلك الوقت من أستخدام البيانات الناتجة من تجارب التربية أن يستدل على وجود ونشاط الجينات (Genes) من خلال تحليك تاثير الأليلات المتبادلة (Alternative alleles) على السشكل المظهرى (Phenotype) وكذلك التلازم بين الجينات وحركة الكروموسومات فى الوقت والمكان الذي اكتشفه علماء الوراثة فى العقود الأولى من القرن العشرين. وبهذه الطريقة فإنه من الممكن التنبأ بنتائج التهجينات الوراثية فى غياب المعلومات التقصيلية عن الجزيئات والتفاعلات البيوكيميائية والتى تشكل الأساس فى الأحداث المشاهده. ومع ذلك فإنه بدون فهمنا للجزيئات التى تحتوى على الجينات (Genes) يكون من المستحيل اكتشاف الأليات (Mechanisms) الحقيقية والتى عن طريقها تستطيع الجينات تحديد الشكل المظهرى وكذلك انتقال المعلومات الوراثية بين الأجيال والشقاق المعلومات الوراثية الجديدة. ولهذه الأسباب سوف نتناول فحص وتركيب السلم المبيعية والذى تتركب منه المادة الوراثية عند المستوى الجزيئي ومن ثم سوف نتناول بالدراسة طبيعية تركيب السلم وكذلك وظائفه الوراثية والتى تعتمد على بروتينات معينة تتفاعل مع السبيل المثال تلك البروتينات التى ترتبط بالسلام ليبدأ تضاعفه وعلى ذلك سوف نتناول النقاط التالية:

- 1 كيف أوضح العلماء أن الــ DNA هو المادة الوراثية.
- ۳ النموذج البنائي لتركيب جزيء الــ DNA والذي وضعه العالمين واطــسون (Watson)
   وكريك (Crick)
  - ٣- كيف يقوم الـ DNA بحفظ المادة الوراثية.
  - ٤ كيف يقدم بناء جزيء الــ DNA الوسيلة الدقيقة لتضاعفه.

ومن الحقائق العلمية المؤكده أن الــــ DNA هو المادة الوراثية وذلك من نتـــائج التجـــارب المكثفة التى أجريت على مدى ثلاثين عاماً في الفترة ما بين ١٩٢٢ وحتى عام ١٩٥٢ والتـــى الفتحت المؤسسات العلمية بأن الـــــــ DNA هـــو جـــزيء التـــوارث (Molecule of heredity).

# أولاً: الخصائص الكيميانية لموقع الــ DNA بالكروموسومات

# ثانياً: التجارب التي أجريت لتحديد الـــDNA هو المادة الور اثية:

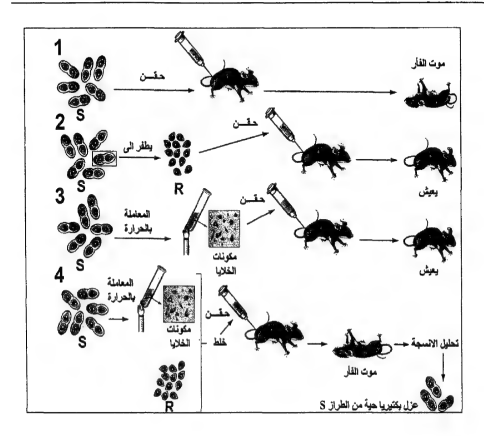
### (Bacterial Transformation) التحول الوراثي البكتيري

أكدت عديد من الدر اسات فكرة أن الـــDNA بجب أن يكون هو المادة الور اثية ومن أهم تلك الدراسات تلك التي أجريت على البكتيريا. فالبكتيريا تحمل مادتها الوراثية في صورة كروموسوم مفرد دائري والذي يقع في سيتوبلازم الخلية البكتيريةفي صورة شديدة التفاف يعرف باسم نيوكليويد (Nucleoid) حيث لا يوجد غلاف نووي يحيط بهذا الكروموسوم ولذلك تعتبر الخلية البكتيرية أحادية التضاعف (Monoploid) وليست أحادية العدد الكروموسومي (Haploid) لأن ذلك العدد الأحادي من الكروموسومات يوجد في الجاميطات المذكرة والمؤنثة في الكائنات الراقبة التي تتكاثر جنسياً، وعدم وجود نواة حقيقية وغلاف نووى يجعل البكتيريا من الكائنات غير حقيقية النواة (Prokaryotes) وهذا ما يميزها عن الكائنات حقيقية النواة (Eukaryotes) التي تحتوى خلاياها على نواة حقيقية بداخلها المادة الوراثية (الكروموسومات) وتحاط هذه النواة بغلاف نووى يفصل النواة عن سيتوبلازم الخلية كذلك تختلف البكتيريا عن الكائنات حقيقية النواة في طريقة أنقسامها الخلوى حيث لا تنقسم بطريقة الإنقسام الميتوزي بمراحله المعروفه ولكنها تنقسم بالانشطار الثنائي (Binary fission) . مع وجود مثل هذه الاختلافات بين الكائنات حقيقية النواة وغير حقيقية النواة أعتقد بعض العلماء في النصف الأول من القرن العشرين أن المادة الوراثية في البكتيريا مماثلة لتلك الموجودة في الكائنات حقيقية النواة. ومن بين المتطلبات الأساسية الوراثية في البكتيريا كأي نوع آخر من الكائنات الراقية هو إمكانية تحديد الصور البديلة (Alternative forms) للصفة تحت الدراسة داخل العشيرة. ففي عام ١٩٢٣ استطاع العالم (Fredrick Griffith) من دراسة النوع البكتيري Streptococcus pneumoniae وتتميته على بيئة غذائية من تحديد طرازين مظهريين من هذه البكتيريا (شكل ١) هما:

الطراز البكتيرى الناعم (S) Smooth (S) وهو الطراز البرى من هذه البكتيريا ويرجع هذا المظهر الناعم (S) الى أن هذه البكتيريا تقوم بتخليق كبسولة (Capsule) من عديدات السكر تحيط بكل زوج من هذه الخلايا.

٧- الطراز الخشن (R) Rough وينشأ نتيجة لحدوث طفرة تلقائية في الطراز الناعم (S) يترتب عليها عدم مقدرة هذه البكتيريا على تكوين الكبسولة Capsule من عديدا السكر ولذلك تكون مستعمرات بكتيرية ذات مظهر خشن (R). ولقد أصبح معروفاً في وقتنا الحالي أن الطراز الخشن (R) من البكتيريا يرجع الى أن هذه البكتيريا ينقصها إنزيم ما ضروري لتخليق الكبسولة عديدة السكر والتي تساعد في حماية البكتيريا ذات الطراز الناعم (S) من المضادات الحيوية البكتيريةوتصبح قادرة على إحداث العدوى وتسبب موت معظم الحيوانات المعملية التي يهاجمها هذا الطراز من البكتيريا الناعمة وعلى العكس من ذلك فان الطراز الخشن من هذه البكتيريا غير قادر على إحداث العدوى ويسبب الطراز الناعم من هذه البكتيريا الآلتهاب الرئوى للإنسان.

في عام ١٩٢٨ نشر العالم F. Griffith الكتيرية المعلومات الوراثية في الخلايا البكتيرية المعلومات الوراثية في الخلايا البكتيرية المين الطراز الناعم (S) يمكنها بطريقة ما الانتقال الى خلايا بكتيرية حيه من الطراز الخشن (R) ، فعند حقن الفأر ببكتيريا من الطراز الناعم (S) يسبب موت الفأر بينما حقن الفأر ببكتيريا من الطراز الناعم (S) والمقتولة بالحرارة لم تسبب موت الفأر بينما عند حقن الفأر ببكتيريا من الطراز الناعم (S) المقتولة بالحرارة وبكتيريا حية من الطراز الخشن بمخلوط من البكتيريا من الطراز الناعم (S) المقتولة بالحرارة وبكتيريا المعزولة من دم الفئران التي طهرت عليها أعراض المرض وقبل أن تموت كانت من الطراز الناعم (S) حيث أنه حدث انتقال لشيء ما من البكتيريا المقتولة بالحرارة من الطراز الناعم (S) والذي قام بتحويل البكتيريا الحية من الطراز الخشن (R) الى الطراز الناعم (S) وكان هذا التحول بصفة دائمة وثابتة وأن الحية من الطراز الخشن (R) الى الطراز الناعم (S) وكان هذا التحول بصفة دائمة وثابتة وأن الأجيال التالية من البكتيريا النامية على البيئة الغذائية كانت من الطراز الناعم (S) . وفي عام الانتائج السابقة وحصلا على نفس النامية على البيئة الغذائية كانت من الطراز الناعم (S) . وفي عام التنائج السابقة وحصلا على نفس النامية .

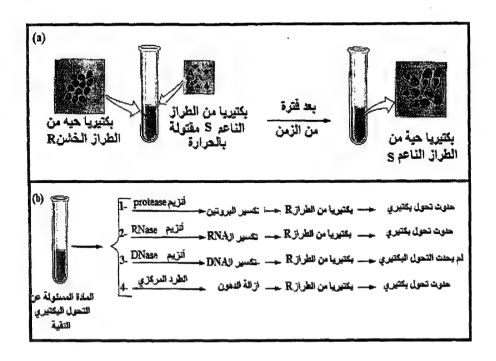


### شكل (١): تجارب Grilfith على التحول البكتيري

#### شرح شکل (۱)

- البكتيريا من الطراز الناعم S والمعدية التي تسبب العدوى المميتة عند حقنها في الفأر'.
- ٢ حقن البكتيريا من الطراز الخشن R والطافرة من الطراز الناعم S وهي بكتيريا غير معدية وبالتالي لا تسسبب عدوى مميتة للفأر (Mice).
  - حقن بكتيريا من الطراز الناعم S والمقتولة بالحرارة بالفئران وأنها التسبب العدوى المميتة للفأر (Mice).
- خدوث العدوى المميتة للفأر عند حقنه بمخلوط من البكتيريا الناعمة S والمقتولة بالحرارة والبكتيريا من الطراز الناعم S من دم الفأر الذي شارف على الموت.

وفي عام ١٩٣١ وجد الباحثين في معمل العالم Oswald Avery أنه بمكن الوصول الي التحول البكتيري بدون استخدام أي حيوان معملي وذلك بتنمية البكتيريا من الطراز الخشن (R) في وجود مكونات البكتيريا من الطراز الناعم الميئة (شكل ٢). وقام العالم Avery بمحاولة تحديد المادة الوراثية في مستخلصات البكتيريا التي سببت حدوث تحول البكتيريا من الطراز الخشن (R) غير الضارة لتصبح خلايا من الطراز الناعم (S) المعرضة ولقد أطلق Avery اسم أساس التحول (Transforming principle) على تلك المادة التي أحدثت هذا التحول البكتيسري. ولقد قضى العالم Avery عديد من السنين في محاولة تنقية المادة المسئوله عن التحول البكتيري بصورة كافية لتحديدها بكل دقة وبمجرد تتقيتها أمكن تحديد خصائصها ومواصفاتها وفي عهام 1981 نشر العلماء Avery و Macleod و McCarty اكتشافاتهم المتجمعه من التجارب التسي أجروها لتحديد التركيب الكيميائي للمادة المسئولة عن التحول البكتيري (شكل ٢) ووجد أن هذه المادة كانت فعالة في إحداث التحول البكتيري بتركيزات منخفضة جداً وصلت الى تركيز جزء واحد لكل ٢٠٠ مليون جزء ولقد تأكنوا من أن المادة المسؤولة عـن التحــول البكتيــري هـــي الــ DNA النقى ومع نلك عرض الباحثون هذه المادة (DNA) الى عديد من الإنزيمات لمشاهدة ما إذا كان هناك جزىء آخر غير الــ DNA يمكنه أن يسبب النحــول البكتيــري ووجــدوا أن الإنزيمات التي تحطم أو تكسر كل من الــRNA والبروتينات أو عديدات السكر ليس لها تــأثير على المادة المسئولة عن التحول البكتيري ولكن الإنزيم الذي يسبب تعطيم وتكسير الـــــــDNA تسبب في فقد المادة السئولة عن التحول لنشاطها ، وبناءاً على ذلك استنتج العلماء بكل تأكيد أن المادة المسئولة عن التحول البكتيري هي الــ DNA ولقد ذهب العالم Avery الى أبعد من ذلك السي أن المادة المستولة عن التحول البكتيري ربما تكون هي الجين (Gene).

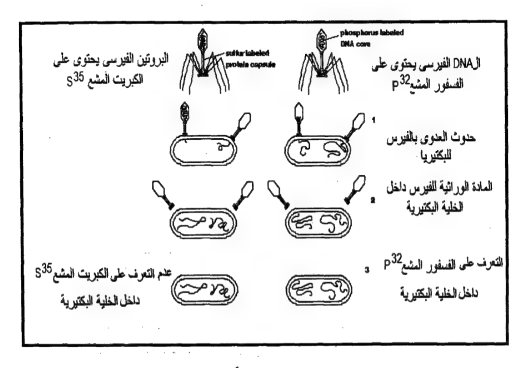


#### شكل (٢) : أساس التحول (Transforming Principle) هو الـــDNA والتجارب التأكيدية

- (a)- حدوث التحول البكتيري في البيئة الغذائية التي تحتوى على مكونات البكتيريا الناعمة S المقتولة بالحرارة وبكتيريا من الطراز الخشن R الحية وتكوين بكتيريا حية من الطراز الناعم S.
  - (b)- تتقية المادة المسئولة عن التحول البكتيري في صورة نقية ومعاملتها بالإنزيمات التالية:
- ١- إنزيم الــ Protease الذي يحطم البروتين ومعاملته بالبكتيريا من الطراز الخشن R وحدوث تحولهـــا إلى الطراز الذاعم S.
- ٣- إنزيم الـــRNase الذي يحطم الـــRNA ومعاملته بالبكتيريا من الطراز الخشن R وحدوث تحولها إلى
   الطراز الناعم S.
- ۳- إنزيم الـــ DNase الذي يحطم الـــ DNA ومعاملته بالبكتيريا من الطراز الخشن R وعدم حدوث تحولها إلى الطراز الناعم S.
- عزل الدهون من مخلوط البكتيريا من الطراز الناعم S وحقن باقي المخلوط بالبكتيريا من الطراز الناعم S.
   الخشن R وحدوث تحولها إلى الطراز الناعم S.

## ٧ -دراسة المادة الوراثية المستولة عن تكاثر البكتريوفاج

كان كل من العالم Alfred Hershiy والعالم Martha Chase سباقين في تحديد الأهمية النسبية لكل من الــ DNA والبروتين في تكاثر وتضاعف القبروسات التي تتطفل على الخلايا البكتيرية والمعروفة باسم البكتريوفاج (Bacteriophage) ويعتبر القيرس (Virus) أبسط الكائنات من حيث التركيب و الوظيفة حيث أنه يقع بطريقة ما بين الخلايا الحية القادرة على التكاثر الذاتي والجزيئات الكبيرة مثل البروتينات. وتعتمد الڤيروسات على خلايا عائلة تقدم لها كل الآليات التي تحتاج إليها من أجل تكاثرها وتضاعفها كما أنها جزيئات صغيرة جداً وتحتوى على عدد قلبل من الجينات. وبالنسبة لعديد من طرز القيروسات فإن كل جزىء قيرسي منها يتركب من نسب متساوية من الــ DNA والبروتين، هذه الجزيئات الــ فيرسبه تتكاثر فقط داخل الخلايا البكتيرية العائلة وبعد حوالي ٣٠ دقيقة من العدوى تتمزق الخلية البكتيرية العائلة ويتحرر من كل خلية بكتيرية حوالي مئات من جزيئات الڤيرس الجديدة والسؤال الذي يفرض نفسه هو: ما هي المادة التي توجه وتدير إنتاج جزيئات جديدة فهل هي الـــ DNA أم البروتين ؟وللإجابة على ذلك قام كل من Hershey و Chase بتجارب رائده أجريت على البكتريوڤاچ T2 حيث قاما بتنمية مجموعتين منفصلتين من هذا البكتريوڤاچ (T2) على بكتيريا E. coli نامية على بينتين غذائيتين مختلفتين حيث تحتوى البيئة الأولى على الفوسفور المشع (32P) بينما تحتوى البيئة الثانية على الكبريت المشع (355) . ونظراً لأن البروتينات تحتوى على الكبريت ولا تحتوى على الفوسفور بينما يحتوى الــ DNA على الفوسفور ولا يحتوى على الكبريت وعلى ذلك تكون الثيروسات النامية على بيئة تحتوى على الكبريت المشع (355) سوف تحتوى على بروتين مشع بينما جزيئات الڤيرس النامية على بيئة تحتوى على الفوسفور المشع (32P) سوف تحتوى على DNA مشع، وبهذه الطريقة يستطيع الباحثين تحديد موقع أي مكون من مكونات الڤيرس بالنسبة للخلية البكتيريةالعائلة التي يهاجمها هذا الڤيرس ويتكاثر بداخلها. ولقد وجدا أنه بعد حدوث العدوى بالفيرس للخلية البكتيريةالعائلة يظل البروتين المشع خارج الخلية البكتيريةالعائلة بينما يدخل الـــ DNA المشع داخل الخلية البكتيرية والذي يوجه وويدير نشاط الخلية البكيرية لتكوين جزيئات فيرسية جديدة واستنتجا أن جينات الفيرس تتركب من الـــDNA (شكل٣).



شكل (٣) : تجارب البكتريوفاج T2 التي قدمت دليلاً على أن الچينات تتركب من الـــــ DNA

 $T_2$  تركيب البكتريوفاچ  $T_2$  والذي يتركب من غلاف من البروتين يحيط بالــــDNAوكذلك جزيئات البكتريوفاچ  $S^{35}$  والذي تحتوى على البروتين المعلم بالكبريت المشع  $D^{32}$  أو التي تحتوى على البروتين المعلم بالكبريت المشع أو التي تحتوى على البروتين المعلم بالكبريت المشع وحدوث العدوى بأى منهما بالبكتيريا العائلة ومشاهدة الإشعاع دلخل الخلية البكتيريةالعائلة في الحالة الأولى وانتقاله إلى النمل المثير من وعدم مشاهدة الإشعاع في الحالة الثانية داخل الخلية العائلة وهذا يؤكد أن الــــDNA هو المادة الوراثية في هذا البكتريوفاج  $T_2$ .

# 

#### **Chemical Composition Of DNA**

# أ- التركيب الكيميائي للــ DNA

يتركب الــ DNA كيميائياً من عدد طويل من الوحــدات البنائيــة تعــرف باســم النيوكليوتيــده (Nucleotide) والتي ترتبط ببعضها برابطة فوسفودايستر (Phosphodiester) مكونة خيط طوبل من الــ DNA و تتركب كل نبوكليوتيده من ثلاثة مكونات هي :

1 - سكر الديزوكسي ريبوز Deoxyribose

Phosphate group مجموعة فوسفات - ٢

Witrogen base تيتروچينية

ويوجد أربعة قواعد نيتروچينية مختلفة هي:

ب- الجوانين (Guanine (G

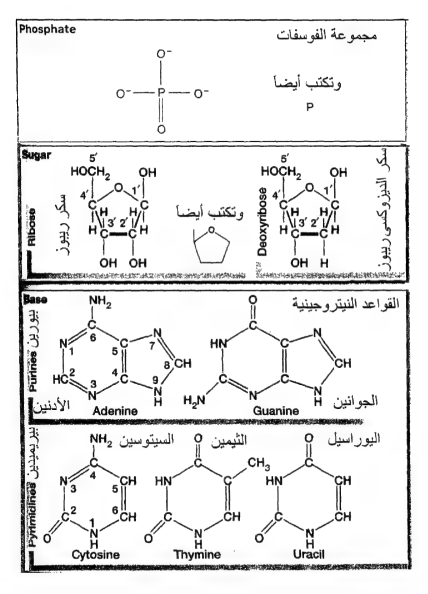
أ- الأدينين (Adenine (A

وينتميان الى البيورين Purines

ح- الثيمين (Thymine (T) ح- السيتوسين (Cytosine (C) وينتميان الى البير يميدين

ويوضح شكل (٤) التركيب الكيميائي لهذه المكونات وكيفية ارتباطها مع بعضها لتكوين النيوكليوتيدات (شكل ٥) وكذلك كيفية تكوين الرابطة الفوسفوداستر (Phosphodiester) والتي تحدث دائماً بين الكربون رقم 8 في النيوكيوتيده الأولى والكربون رقم 8 في النيوكليوتيده الثانية بين مجموعة الهيدروكسيل في الكربون رقم 8 (OH) - 8) في النيكليوتيده الأولى ومجموعة الفوسفات (Polarity) في النيوكليوتيده الثانية وهكذا تتكون الروابط الفوسفوداستر على طول خيط السـ DNA. وخيط السـ DNA المكون من عديد من النيوكليوتيدات المختلفة له قطبيه (Polarity) ذات إتجاه محدد حيث أن الرابطة الفوسفودايستر التي تربط النيوكليوتيدات المتجاوره مع بعضها على طول خيط الـ DNA تحدث دائماً بين كربون رقم 8 في أحد النيكليوتيدات وكربون رقم 8 في النيوكليوتيدات المتعدل لخسيط

الـــ DNA طرفين محددين أحدهما الطرف  $^{\prime}$ 5 حيث يكون السكر الموجود بالنيوكليوتيده الطرفية به نرة كربون حره وهى ذرة الكربون رقم  $^{\prime}$ 5 بمعنى أنها لا ترتبط بأى نيوكليوتيده أخرى طبقاً لكيفية الطريقة التى يتم بها عزله وبذلك فإن الكربون رقم  $^{\prime}$ 5 إما أن تحمل مجموعة هيدروكسيل أو مجموعة فوسفات. وفى الطرف الآخر من خسيط الــــ DNA وهو الطرف  $^{\prime}$ 5 يوجد الكربون رقم  $^{\prime}$ 5 فى نفس النيوكليوتيده الطرفيه كربون حسر. وعلى طول خيط الــــ DNA بين الطرفين  $^{\prime}$ 5 و  $^{\prime}$ 6 تكون القطبيه محفوظة من نيوكليوتيده لأخرى بمعنى أنه يمكن وصف خيط الــــ DNA فى صورة تتابع من النيوكليوتيدات الموجــوده والتسى تكتــب مـــن الطــرف  $^{\prime}$ 5 الــــى الطــرف  $^{\prime}$ 6.



شكل (٤) : مكونات الوحدات البنائية للأحماض النووية (DNA & RNA) .

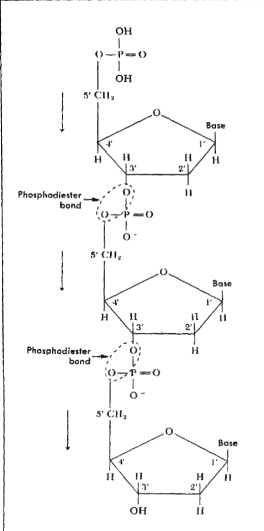
شكل(٥): تجميع مكونات الوحدات البنائية للــDNA

١- اتصال أو ارتباط القاعدة بالسكر لتكوين نيكليوسيد nucleoside حيث ترتبط القاعدة بكربون رقم ١ في السكر.

٢- إضافة مجموعة الفوسفات للكربون رقم ٥ لتكوين النيوكليوتيدة (Nucleotide).

#### ب- الــ DNA يحمل المعلومات الوراثية

 كتاب ضخم يضم آلاف الصفحات المكتوبة وبالتالى فإن استخدام التوافيق الممكنة المختلفة بين هذه القواعد الأربعة (T, C, G, A) في تتابع طويل من النيوكليوتيدات يمكنها أن تحمل المعلومات اللازمة لبناء الكائن الحي.



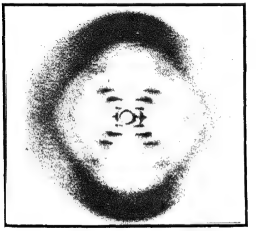
#### جــ- نموذج الطزون المزيوج لبناء جزيء الــ DNA Double Helix Model DNA

نظراً لأنه بمكن للمعلومات أن تشفر فقط في تتابع معبن من القواعد النيتر وجبنبة والتي يختلف عددها وترنيبها وتتابعها باختلاف الرسالة المحفوظة في الـــDNA بالكائن والتي تختلف من كائن لآخر اكتشف كريك (Crick) وواطسون (Watson) النموذج البنائي لجزيء الــ DNA والذي يتمشى مع نظرية داروين للتطور (Darwin's theory of evolution) للانتخاب الطبيعي وقو انين مندل للتوارث وتفسير هما لفهمنا للظواهر البيولوجية (Biological phenomena). ففي أبريل عام ١٩٥٣ نشر كريك (Crick) وواطسون (Watson) النموذج البنائي لتركيب جزيء الـ DNA والمعروف باسمهما Nature في مجلة Waston - Crick DNA model العلمية واعتمدوا في بنائهم لجزيء الـ DNA على نتائج الأبحاث التي أجريت في إتجاهين مختلفين هما:

## 1. دراسة جزيئات السDNA بواسطة الأشعة السينية X-ravs

قام بهذه الدراسة العالمين Franklin, Wilkines وأوضحت نتائج أبحاثهم على جزيئات الـ DNA بو اسطة الأشعة السينية (شكل ٧) أن هذا الجزىء (DNA) حلزوني الشكل (Helix) مكون من دورات متكررة من الحلزون وأن المسافة بين هذه الوحدات المتكررة تساوى ٣,٤ انجستروم (° 3.4 A) وتشكل كل دوره من دورات الحلزون مسافة مقدار ها ٣٤ انجستروم (° A A) وأن قطر

هذا الجرىء يساوى ۲۰ انجستروم(°20A).



شــــكل (٧) : نظـــام التمييـــز X-rays diffraction الناتج من معاملية جزيئات الـ DNA بالأشعة السينية DNA والتمي عكمست البنساء الحازونسي . DNA\_1 (Helical structure)

### Y. التحليل الكيميائي لجزيئات الــ DNA من مصادر مختلفة

قام العالم Erwin Chargaff بتحليل التركيب النيوكليوتيدى لجزيئات الــ DNA من مصادر مختلفة وبافتراض أن جزيئى الــ DNA يتركب من خيطين عديدة النيوكليوتيدات فما هى القوى التي يجب أن تربط الخيطين معاً؟ لذلك فان معرفة التركيب النيوكليوتيدى لجزيئات الــ DNA من مصادر مختلفة تقدم مفتاحاً لذلك في غاية الأهمية. ولقد أوضحت النتائج التي حصل عليها شارجاف (Chargaff) الحقائق التالية (جدول ۱):

- ۱- أن كمية الثيمين (T) تساوى كمية الأدينين (A)
- ۲ أن كمية الجوانين (G) تساوى كمية السيتوسين (C)
- ٣-كمية الـ DNA تختلف باختلاف الكائنات وتزداد بزيادة تعقيد الكائن.
  - \$ الــ نسبة بين A + G تساوى واحد تقريباً.

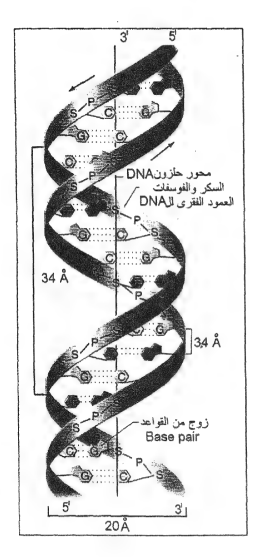
وذلك في جميع الكائنات التي درست وأيضاً في كل الكائنات الأخري سواء الكائنات غير حقيقية النواة (Eukaryotes).

ولقد استخدم العالمين واطسون (Watson) وكريك (Crick) النتائج المتحصل عليها من التفريق بالأشعة السينية (X-rays diffraction) وكذلك المتحصل عليها من التحليل الكيميائي لجزيئات السمالات السمالات مصادر مختلفة ووضعا النموذج البنائي للسمالات (DNA وهو نموذج الحلزوني المزدوج (Double helix model) والذي يتميز بالخصائص التالية (شكل ٨).

جدول (۱) : يوضح النتائج التي حصل عليها Chargaff لتركيب القواعد بالنيوكليونيدات لجزيئات من السلام من كاننات مختلفة

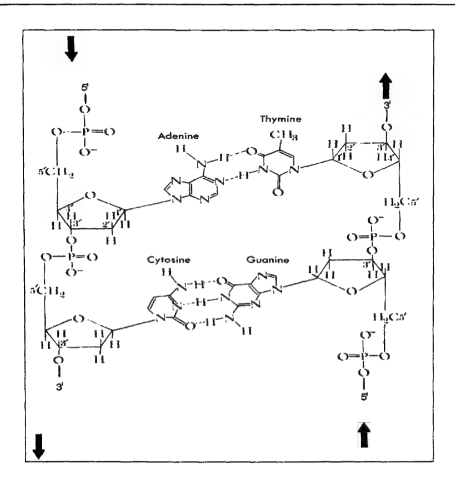
Species	% Adenine (A)	% Guanine (G)	% Cytosine (C)	% Thymine (T)	$\frac{A+G}{T+C}$
I. Vicuses					***
Bacteriophage A	26.0	23.8	24.3	25.8	0.99
Bacteriophage T2	32.6	18.1	16.6	32.6	1.03
Herpes simplex	13.8	37.7	35.6	12.8	1.06
II. Bacteria					
Escherichia coli	26.0	24.9	25.2	23.9	1,04
Micrococcus lysudeikticus	14.4	37.3	34.6	13.7	1.07
Ramibacterium ramosum	35.1	14.9	15.2	34.8	1.00
III. Fungi				•	
Neurospora crusta	23.0	27.1	26.6	23.3	1.00
Aspergillus niger	25.0	25.1	25.0	24.9	1.00
Saccharomyces cerevisine	31.7	18.3	17.4	32.6	1.00
IV. Higher Eukaryotes					
Zea mays (corn)	25.6	24.5	24.6	25.3	1.00
Drosopbila melanogaster	30.7	19.6	26.2	29.4	1.01
Home supjem (human)	30.2	19.9	19.6	30.3	1.01

- ١-يتركب الــ DNA من حازون مزدوج الخيط (Double-helix) حيث يتركب كل خيط من عديد
   من النيوكليوتيدات والتي ترتبط ببعضها عن طريق الرابطه فوسفودايستر (Phosphodiester).
  - ٢ يمثل كل من السكر والفوسفات العمود الفقرى لخيط الـــDNA.
- ۳- یلتف الخیطان حول بعضهما حلزونیا فی دورات متکرره من الحلزون وطول کل دوره منها تساوی ۳۶ انجستروم (°A A) و تضم کل دوره من الحلزون ۱۰ أزواج من النیوکلیوتیدات حیث یشخل کل زوج من النیوکلیوتیدات مسافة مقدارها ۳٫۶ انجستروم (°A 'A.۵) وأن قطر هذا الحلزون المزدوج یساوی ۲۰ أنجستروم (°A 20).
- ٤-يقترن دائماً الأدينين (A) في أحد الخيطين بالثيمين (T) في الخيط الآخر برابطتين هيدروچينتين
   بينما يقترن الجوانين (G) بالسيتوسين (C) بثلاثة روابط هيدروچينية.
- قطبية خيطى الـ DNA في الحازون المزدوج تكون في إتجاه معاكس حيث تكون القطبيه في أحد الخيطين في الإتجاه 5'  $\longrightarrow$  5' (شكل ٩)



# 

حیث بلتف خطی الـــ DNA حول بعضهما حلزونیا فی دورات متکررة کل دورة طولها ۳۴ انجــستروم تضم عشرة أزواج من النیوکلیوتیدات وبالتالی یشغل کل زوج منها مسافة ۳٫۶ انجستروم وأن قطر هـــذا الحلزون یساوی ۲۰ انجستروم (۵ A 20).



 $\frac{d}{d}$  المحمل (4) : يوضح طبيعة الروابط الهيدروچينية التى تربط خطى السـDNA ببعضها وتكرين خيط السـDNA المزدوج الخيط، حيث يرتبط دائماً الأدينين (A) والثيمين (T) برابطتين هيدروچينتين ويرتبط الجوانين (B) مع السيتوسين (C) بثلاثة روابط هيدروچينية. كذلك يكون الخيطين من حيث القطبية فى إتجاهين متضادين حيث يكون أحدهما فى الإتجاه  $\frac{d}{d}$  والأخر فى الإتجاه  $\frac{d}{d}$  .

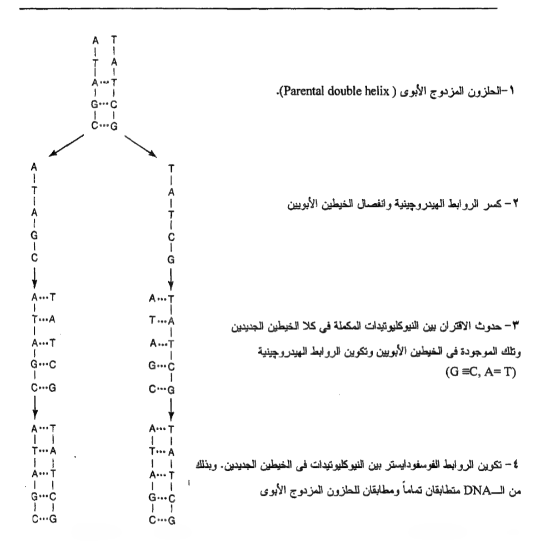
#### DNA Replication

# رابعاً: تضاعف الــDNA

بعد أن وضع العالمين واطسون (Watson) وكريك (Crick) النموذج البنائي للـــDNA وهو نموذج الحلزون المزدوج (Double helix model) أقترحا أيضاً في نفس الوقت الطريقة أو الآلية التي يتضاعف بها الـــDNA وتتضمن هذه الآلية ما يلي (شكل ١٠)

- الوابط الخيطين الأبويين (Parental double helix) والذي يحتاج الى كسر الروابط الهيدروچينية بين القواعد النيتروچينية المقترنة ببعضها. وهذه الروابط الهيدروچينية على درجة عالية من التخصيص حيث يقترن دائماً الثيمين (T) مع الأدينين (T) برابطتين هيدروچينيتين (T) بينما يرتبط الجوانين (T) مع السيتوسين (T) بثلاثة روابط هيدروچينية (T) ، ومع ذلك فان هذه الروابط ضعيفة يمكن كسرها.
- ٢- يعمل كل خيط من الخيطين الأبويين كخيط مطبعى او قالب (Template) لتكوين خيط جديد من الــ DNA وذلك من خلال الاقتران بين القواعد المكملة .

وعلى الرغم من أن هذه الطريقة لتضاعف الــ DNA تقدم الوسيلة التي يتم بها نسخ المعلومات الوراثية من جزيئات الــ DNA الأبوية (القديمة) وتكوين جزيئات جديدة من الــ DNA فانه نشأ تساؤل: هل يتضاعف الــ DNA بالطريقة المحافظة (Conservative replication) بحيث يظل الخيطين الأبويين القديمين (Old) معاً ويكون الخيطين الجديدين (New) حلزون مزدوج جديد أم يتم التضاعف بالطريقة نصف المحافظ (Semi-conservative replication) والتي ينتج عنها تكوين جزيئين من الــ DNA يحتوى كل جزىء منها على خيط قديم (Old) وخيط جديد (New) من الــ DNA (شكل ۱۰).



شكل (١٠) : آلية تضاعف الــ DNA التي أقترحها العالمين واطسون (Watson) وكريك (Crick) بالطريقة نصف المحافظة.

ولقد أكدت الأبحاث أن تضاعف الــ DNA يتم بالطريقة نصف المحافظ وفيما يلى الدليل على ذلك من خلال التجربة الرائدة والكلاسيكية التي أجراها العالمين M. Meselson و F. Stahl و التجربة الرائدة والكلاسيكية التي أجراها العالمين DNA الجديدة (New) عن تلــك القديمــة النيتروچين النقيل Heavy) عن تلــك القديمــة (Old) والتي تحتوى على النيتروچين الخفيف light (N) وبذلك يمكن التمييز بــين طــرز جزيئــات الــ DNA التالية:

- 1 4التي تحتوى على النيتروچين الخفيف في كلا الخيطين ( $14N^{14}N$ ) .
  - $^{-7}$  جزيئات الـــ DNA التي تحتوى على النيتروچين الثقيل في كلا الخيطين  $^{-15}N^{15}N$ ).
- جزيئات الــ DNA الهجينية (Hybrid) التي يحتوى أحد الخيطين على النيت روچين الخفيسف ويحتوى الخيط الآخر على النيتروچين الثقيل (-  $^{15}$ N $^{14}$ N).

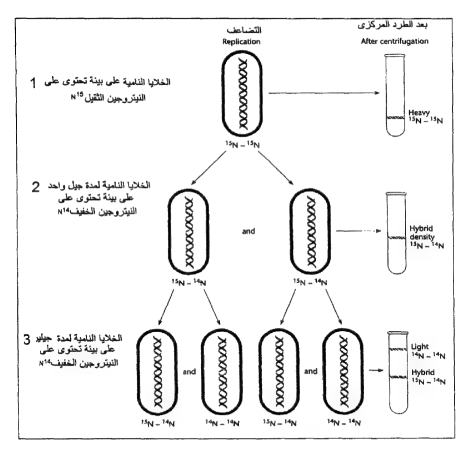
وهذه الجزيئات المختلفة يمكن تمييزها عن بعضها باستخدام الطرد المركزى لهذه الجزيئات فى محلول كلوريد السيزيوم متدرج التركيز حيث يتجمع كل طراز منها فى موقع محدد من أنبوبة الطرد المركزى بحيث يتناسب تركيزها مع تركيز محلول كلوريد السيزيوم. وتتلخص الطريقة التى استخدمها هذين العالمين فى الخطوات التالية (شكل ١١).

- ا. تنمية البكتيريا  $E.\ coli$  على بيئة غذائية تحتوى على أملاح أمونيوم (Ammonium salts) مجهزة بالنيتروچين الثقيل ( $^{15}$ N) لعديد من الأجيال وبذلك تصبح البكتيريا النامية محتوية على جزيئات الـــ  $^{15}$ N) DNA معلمة بالنيتروچين الثقيل في كلا خيطى الـــ  $^{15}$ N).
- لا. أخذ عينة من الخلايا السابقة وتركها تنمو لمدة جيل واحد (F<sub>1</sub>) على بيئة غذائية تحتوى على
   النيتروچين الخفيف (<sup>14</sup>N).
- $\P$ . أخذ عينة أخرى من البكتيريا النامية على البيئة الأولى وتركها تتمو لمدة جيلين  $(F_2)$  على بيئة تحتوى على النيتروچين الخفيف  $(^{14}N)$ .

- ٤. عزل جزيئات الــ DNA من البكتيريا النامية على البيئات الغذائية وتقدير مستوى ترسيبها وتكوين حزم (Bands) في أنبوبة الطرد المركزى التي تحتوى على محلول متدرج التركيز من كلوريد السيزيوم وتتلخص النتائج التي حصلا عليها فيما يلى:
- ا جزيئات الـــ DNA المعزولة من البكتيريا التي نُميت على البيئة التي تحتوى على النيتـــروچين الثقيل كونت حزمة (Band) واحدة قريبة من أســفل الأنبوبـــة بمـــا يتناســـب مــع تركيزهـــا (شكل ١١).
  - ٢) جزيئات الــ DNA المعزولة من بكتيريا الجيل الأول (F<sub>i</sub>) كونت حزمة واحدة أيضاً في وسط الأنبوبة (شكل ١١).
  - $(F_2)$  جزيئات الـــ DNA المعزولة من بكتيريا الجيل الثانى ( $F_2$ ) كونت حزمتين (2 bands) أحدهما قريبة من أعلى الأنبوبة والأخرى في وسط الأنبوبة في مستوى يماثل مستوى الحزمة المتكونة من جزيئات الـــ DNA المعزولة من بكتيريا الجيل الأول  $(F_1)$  (شكل  $(F_1)$ ).

وهذه النتائج تتفق وتنسجم مع تضاعف الـــ DNA بالطريقة نصف المحافظ كما هو مبين بالرسم التوضيحي (شكل ١١). ومما يؤكد ولا يدع مجالاً لأى شك أنه إذا تضاعف الـــ DNA بالطريقة المحافظة لأظهرت جزيئات الـــ DNA المعزولة من بكتيريا الجيل الأول (F1) حزمتين أحدهما تحتوى على جزيئات الـــ DNA التى تحتوى على النيتروچين الخفيف في كلا الخيطين الـــ DNA (١٩٠١/١٩١١) وسوف تقع في أعلى الأنبوبة والمحزمة الأخرى تحتوى على النيتروچين الثقيل في كلا خيطي الـــ المحال (١٥٠١/١٥١) وسوف تقع هذه الحزمة بالقرب من أسفل الأنبوبة وهذا لم يحدث ولم يشاهد حيث شوهد حزمة واحدة تمثل الـــ DNA الهجيني (١٩٠١/١٥١) في موقع متوسط في أنبوبة الطرد المركزي يقع بين مستوى ترسيب النيتروچين الثقيل في الخيطين (١٤٠١/١٥١) ومستوى ترسيب النيتروچين الخفيف في كلا الخيطين (١٤٠١/١٥١) كما هو مبين في (شكل ١١) . وتؤكد هذه النتائج مرة ثانية أن جزىء في كلا الخيطين (المزدوج (Double helix)) يتضاعف بالطريقة نصف المحافظ وليس بالطريقة المحافظة. كذلك أوضحت نتائج النجارب التي أجريت بعد ذلك على الخلايا النباتية في مزارع الأنسجة

أن تضاعف الــ DNA في الكائنات حقيقية النواة يحدث أيضاً بالطريقة نصف المحافظ. وعلى ذلك يتضح جلياً أن تضاعف الـــ DNA يحدث بالطريقة نصف المحافظ في كلاً من الكائنات غير حقيقية النواة (Eukaryotes).



شكل (١١): تجربة العالمين ميسلسون (Miselson) وستاهل (Stahl) وتفسيرها على أساس تضاعف السهامل ألا ١): تجربة العالمين ميسلسون السفائقة .

#### شرح شکل (۱۱)

- البكتيريا النامية على بيئة تحتوى على النيتروچين الثقيل (<sup>15</sup>N) وتكوين حزمة واحدة قريبة من أسفل أنبوبة الطرد المركزى.
- Y نمو البكتيريات التي تحتوى على النيتروچين النقيل لمدة جيل واحد ( $F_1$ ) على بيئة تحتوى على النيتروچين الخفيف ( $F_1$ ) وتكوين حزمة واحدة في وسط أنبوبة الطرد المركزى.
- $^{-}$  سو البكتيريا التي تحتوى على النيتروچين الثقيل على بيئة تحتوى على النيتروچين الخفيف ( $^{14}$ N) لمدة جيئين ( $^{2}$ P) وتكوين حزمتين إحداهما في نفس مستوى الحالة السابقة والأخرى قريبة من قمة أنبوبة المطرد المركزى.

#### **DNA Replication Mechanism**

#### آلبة تضاعف الــDNA

فى السنين التى تلت اكتشاف تضاعف الــ DNA بالطريقة نصف المحافظ كشف عدد آخر من العلماء الغطاء عن عديد من النقاط الهامة والمتعلقة بمتطلبات آلية تضاعف الــ DNA وهى:

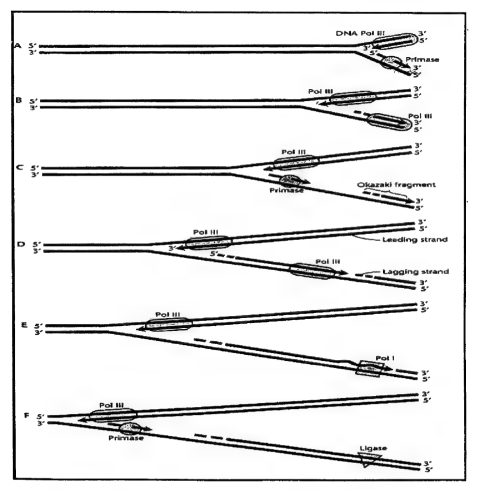
احتجهيز الحازون المزدوج (Double helix) التضاعف وذلك بانفراج الخيطين الأبويين عن بعضهما وتكوين ما يعرف بانبعاج التضاعف (Replication bubble) في جزء من الحازون المزدوج . ويحدث هذا الانبعاج عند تتابع معين قصير من النيوكليوتيدات يعرف بمنشأ التضاعف (Replication origin) حيث يرتبط عديد من البروتينات بهذا المنشأ (Origin) وأول بروتين يتعرف على المنشأ ويرتبط به هو البروتين الباديء (Initiator protein) ويساعد في انجذاب هذا البروتين عن ونقطة المنشأ إنزيم DNA helicase كما يساعد هذا الإنزيم في انفصال الخيطين الأبويين عن بعضهما وتكوين انبعاج التضاعف وشوكة التضاعف(Replication fork) وبذلك يستطيع إنزيم البلمرة (Template) استخدام الخيطين الأبويين كمطبعة (Template) لتكوين خيطين جديدين طبقاً لآلية التضاعف نصف المحافظ.

- أ- أن يكون خيط الــ DNA الذى يستخدمه كقالب فى صورة خيط مفرد (Single strand) وليس فى صورة جزىء مزدوج الخيط (Double strand) ويتحقق هذا المطلب بتكوين انبعاج التضاعف.
- ب-أن هذا الإنزيم لا يستطيع أن يبدأ (Initiate) تخليق خيط الـــ DNA الجديد بنفسه حيث يحتاج الى طرف نامى (OH-3). بالفعل يمكن أن يستخدمه لإضافة النيوكليوتيدات إليه فى الإتجاه / 5 \_\_\_\_\_ 5 ويتحقق هذا المطلب بتخليق قطع صغيرة من الـــ DNA تسمى بالبادئات

(RNA primer) والتي يقوم بتخليقها إنزيم الـ Primase عند شوكة التضاعف وبذلك تقدم هذه البادئـــات التي تحـتوى علــي الطرف - OH الوسيــلة الــتي يستخدمها إنزيم DNA polymerase III ليدأ تخليق خيط الــDNA الجديد في الإتجاء  $^{\prime}$ 5 حـــ  $^{\prime}$ 5 عن طريق وضع النيوكليوتيدات في خيط الــDNA الجديد من خلال الاقتران بين النيوكليوتيدات المكملة النيوكليوتيدات في كل من الخيط المطبعي او القالب وخيط الــDNA الجديد وتكوين الروابط الفوسفودايستر (Phosphodiester) بين هذه النيوكليوتيدات في خيط الــDNA الجديد وتسمى هذه العلمية باسم البلمرة (Polymerization).

ج- نظراً لأن إنزيم DNA polymerase III يقوم بتخليق خيط الـــ DNA في الإتجاه 5 → 3 لذلك يقوم هذا الإنزيم باستخدام الخيط الأبوى الذي إتجاهه 5 → 2 كخيط مطبعي لتكوين الخيط الجديد في الإتجاه 3 → 5 بصورة مستمرة ويعرف هذا الخيط النامي بالخيط المتقدم (Leading strand) بينما يستخدم هذا الإنزيم الخيط الأبوى الآخر الذي إتجاهه 5 → 3 كخيط مطبعي لتكوين الخيط بينما يستخدم هذا الإنزيم الخيط الأبوى الآخر الذي إتجاهه 5 → 3 كخيط مطبعي لتكوين الخيط الجديد الأخر بصورة متقطعه (Discontinuous) باستخدام قطع صغيرة من الـــ DNA يبلغ طولها (Okazaki fragments) نسبه الى العالم العالم Okazaki الى العالم العالم المعالم المتحدد وكاوتيدة تعرف باسم قطع أوكاز اكي (Okazaki fragments) نسبه الى العالم العالم العالم المعالم المتحدد الأخر بصورة متعرف باسم قطع أوكاز اكي (Okazaki fragments)

الذي اكتشفها ويقوم بتخليق هذه القطع الصغيرة من الــــ DNA هذا الإنزيم في الإنجاه 5' ويعرف هذا الخيط المتكون بصورة متقطعة بالخيط المتكلىء (Lagging strand) والذي سيكون إنجاهه بعد اكتمال تضاعفه في الإنجاه 5' شكل 5'.



شكل (١٢): يوضح آلية تضاعف الــ DNA بواسطة إنزيم DNA pol III

#### شــرح شــکل (۱۲)

يقوم إنزيم DNA pol III بتخليق الخيط الجديد المنقدم (Leading strand) بـ صورة مـ سنمرة فـ الإتجاه كراتيم الإتجاء والمتعلق الخيط الجديد المناكي، (Lagging strand) بـ صورة منقطعة فـ الإتجاء كراتيم المتعلق المت

يقوم إنزيم السبلمرة DNA polymerase I بوظيفتين احدهما إزالة البادئات (RNA primers) عن طريسق كسسر الرابطة الفوسفودايستر (Phosphodiesters) بين البادئ (RNA primer) وقطع اوكازاكي وفي نفس الوقت يقسوم بالوظيفة الثانية وهي إحلال قطع من السDNA بدلا من البادئ من خلال الاقتران بين النيوكلوتيدات المكملة في كل من الخسيط المطبعى وخسيط السDNA الجديد  $G \equiv C$  , A = T).

يقوم إنزيم الـــDNA ligase بوصل أو لحم (Seals) قطع اوكازاكي مع بعضها وكذلك الفجوات الأخري الناشئة من إزالة البادئ واحلالها بقطع من الــــDNA من خلال تكوين الرابطة فوسفودايستر وبذلك يتكون خيطين جديدين كاملين من الــــDNA.

وبالأخذ في الاعتبار هذه النقاط السابقة وطبيعة جزيء الـــ DNA سواء كان خيطي (Linear DNA) أو دائري (Mechanisms) وضعت عديد من الآليات (Mechanisms) لتضاعف جزيء الــــ DNA وهي على النحو التالي :

# أولاً: آلية التضاعف المستمر أحادي الاتجاه

#### Unidirectional Continuous Mechanism

وفي هذه الآلية يوجد نقطتين لمنشأ التصناعف (Replication origin) عند طرفي جرزئ الكلام الله يوجد نقطتين لمنشأ التصناعف (RNA primers) عند طرفي جرزئ DNA الله يوضع عندهما البادئات (RNA primers) التي يستخدمها إنزيم السائوي السائوي السائوي السائوي السائوي السائوي السائوي السائوي السائوي المنشأ (Origin) حيث يستخدم الخيط الابوي السائوي المحافظ الابوي الخيط الابوي المحافظ الابوي المحافظ وبذلك يتم تخليق الخيطين الجديدين مسن وبصورة مستمرة أيضاً طبقا لآلية التضاعف نصف المحافظ وبذلك يتم تخليق الخيطين الجديدين مسن

الـــ DNA بصورة مستمرة وفي إتجاه واحد (Unidirectional) من نقطى المنشأ عند طرفى الـــ DNA الشرسية الخطيــة (Linear DNA) مثــل (شكل ١٣). ويتضاعف بهذه الآلية جزئيات الـــــ DNA الثيرسية الخطيــة (Origin) مثــل الادينوڤيرس (Adenovirus) حيث يعمل طرفي الـــ DNA كنقــاط منــشأ (Origin) ببــدأ منهمــا التضاعف وتخليق خيطين جديدين من الـــ DNA بصورة مستمرة وفي إتجاه واحد من نقطتي المنشأ.

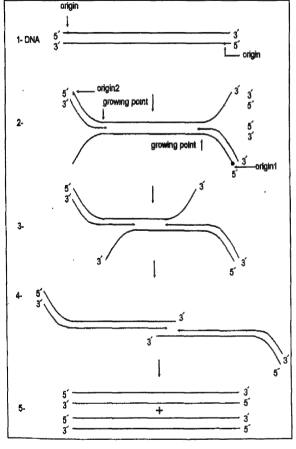
# شكل (١٣): آليـــة التــضاعف المــستمر أحادى الإنجاء

#### Unidirectional continuous mechanism

الحازون المزدوج الأبوى الذى يحتوى على
 نقطتين لمنشأ origin التضاعف عند طرفى
 الخيطين الأبويين.

٢- إنفصال الخيطين الأبويين عن بعضهما عند الطرفين وابتداء تخليق الخيطين الجديدين فسى الإتجاء 3 - 2 بصورة مسمتمرة كما فسى الخطوات الثالثة والرابعة.

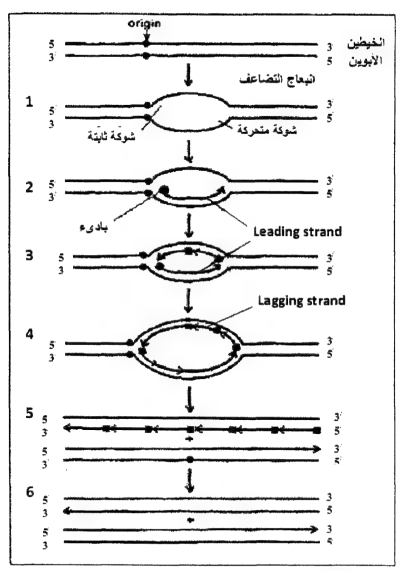
انتهاء تخليق الخيطسين الجديسدين وتكوين حازونين مزدوجين من الـــ DNA تحتوى كـــل منهما على خيط أبوى وخيط جديد طبقاً لتضاعف المحافظ.



# ثانيا: آلية التضاعف نصف المتقطع احادى الاتجاه

#### Unidirectional Semidiscontinuous Mechanism

وفي هذه الآلية يوجد نقطة منشأ (Origin) واحدة يتكون عندها انبعاج التضاعف وشوكتين (Stationary fork) للتضاعف علي جانبي الانبعاج احدهما شوكة ثابتة (Stationary fork) ملاصقة لنقطة المنشأ والاخري متحركة (Moving fork) علي الجانب الأخر من الانبعاج ويحدث تخليق خيطي المنشأ والاخري متحركة (Moving fork) علي الجانب الأخر من الانبعاج ويحدث تخليق خيطي السمناء المنسودة المستخدام إنزيم الخيط الأبوي الذي إتجاهه 3 من المتحود الخيط الأبوي الذي إتجاهه 3 من المتحركة بعيدا عن نقطة المنشأ وكذلك يستخدم هذا الإنزيم الخيط الابوي الذي إتجاهه 3 مطبعة لتكوين الخيط الجديد المتلكئ (Lagging strand) بصورة متقطعة في الإتجاه 3 من نقطة المنشأ . ويهذه الآلية يتم تخليق الخيط المنقدم بصورة مستمرة بينما (Origin) من نقطة المنشأ (Unidirectional) من نقطة المنشأ (Origin)



شكل (١٤) : يوضح آلية التضاعف نصف المنقطع أحادى الإتجاه

Unidirectional semi discontinuous mechanism

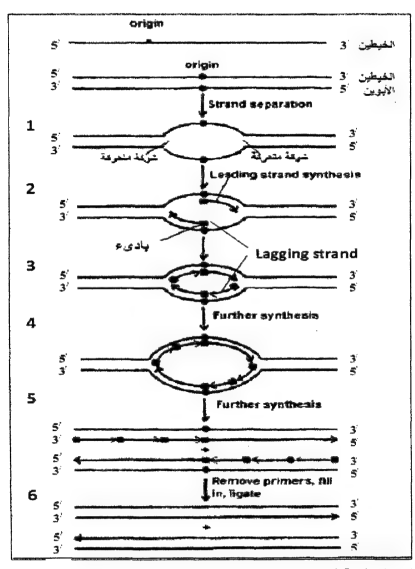
# شرح شکل (۱٤)

- انفصال الخيطين الأبويين عند نقطة المنشأ (Origin) وتكوين انبعاج التضاعف وشوكتي (Forks) التضاعف أحدهما ثابتة وهي القريبة من نقطة المنشأ والأخرى متحركة.
  - ٧ تغليق خيط الــ DNA الجديد المنقدم (Leading strand) في الإنجاه /3→ /5 بصورة مستمرة.
  - $^{\prime\prime}$  تخليق خيط الـــ DNA الجديد المتلكىء (Lagging strand) في الإتجاه  $^{\prime}$  3  $\longrightarrow$  5 بصورة منقطعة.
- عركة شوكة التضاعف (Fork) المتحركة بعيداً عن نقطة المنشأ واستمرار التخليق في كلا الخيطين الجديدين بصورة مستمرة في الخيط الجديد المتلكيء.
  - انتهاء تخليق الخيطين الجديدين داخل انبعاج التضاعف.
- إزالة البائنات (RNA primer) وملاً الفجوات والتحامها وبذلك يتكون حازونين مزدوجين من الـــ DNA كل منهما يحترى على خيط أبوى وخيط جديد طبقاً التضاعف نصف المحافظ.

# ثالثاً: آلية التضاعف نصف المتقطع ثنائي الاتجاه

#### Bidirectional Semidiscontinuous Mechanism

وفي هذه الآلية يبدأ التضاعف من نقطة منشأ (Origin) واحده ويتكون انبعاج التضاعف وكذلك شوكتي التضاعف (2 Fork) على جانبي الانبعاج وتتحركان في الإتجاهين المتضادين (Bidirectional) من نقطة المنشأ (شكل 10). وفي هذه الآلية يقوم إنزيم الـ DNA polymerase III بتخليق الخيط المتقدم بصورة مستمرة على يمين نقطة المنشأ وبصورة متقطعة على شمال نقطة المنشأ بينما يقوم الإنزيم بتكوين الخيط المتلكئ بصورة مستمرة على شمال نقطة المنشأ وبصورة متقطعة على يمين نقطة المنشأ في الإنجاه 10 - 10 - 10 في كلا الخيطين الجديدين مستخدماً الخيط المطبعي الابوي الذي انتجاهه 10 - 10 - 10 كمطبعة لتكوين الخيط المتقدم الذي إتجاهه 10 - 10 - 10 بينما يستخدم الخيط الأبوى الآخر الذي إتجاهه 10 - 10 - 10 لتخليق الخيط المبيد المتلكىء الذي إتجاهه 10 - 10 - 10 لتخليق الخيط الجديد المتلكىء الذي إتجاهه 10 - 10 - 10 - 10 والكائنات حقيقة النواة (Eukaryotes) والكائنات غير حقيقة النواة (Prokaryotes) ذات الكروموسومات الطولية (Linear chromosome).



شكل (١٥) : آلية التضاعف نصف المنقطع ثنائى الإتجاه

Bidirectional semi discontinous mechanism

#### شرح شکل (۱۵)

- انفصال الخيطين الأبويين عند نقطة المنشأ (Origin) وتكوين انبعاج التضاعف وشوكتي (Froks) التضاعف المتحركتان بعيداً عن نقطة المنشأ.
- 7 تخليق الخيط الجديد المتقدم (Leading) في الإنجاء 6 5 يمين نقطة المنشأ وتخليق الخيط الجيدي المتلكىء (Lagging) في الإنجاء 6 6 بصورة مستمرة شمال نقطة المنشأ.
- ٣- استمرار تخليق الخيط الجديد المتقدم بصورة مستمرة يمين نقطة المنشأ وبصورة منقطعة شمال نقطة المنشأ وكذلك استمرار تخليق خيط الـــ DNA الجديد المتلكىء بصورة مستمرة شمال نقطة المنشأ ويصورة متقطعة يمين نقطة المنشأ.
  - ١٠ استمرار التخليق في كلا الخيطين الجديدن بنفس الآلية السابقة حتى إنتهاء التضاعف داخل انبعاج التضاعف.
  - الله البانئات (RNA primers) وملأ الفجوات والتحامها وبذلك يتكون حازونين مزدوجين كل منهما يحتوى على خيط أبوى وخيط جديد.

# رابعاً: آلية التضاعف المستمر ثنائي الاتجاه

#### Bidirectional continous mechanism

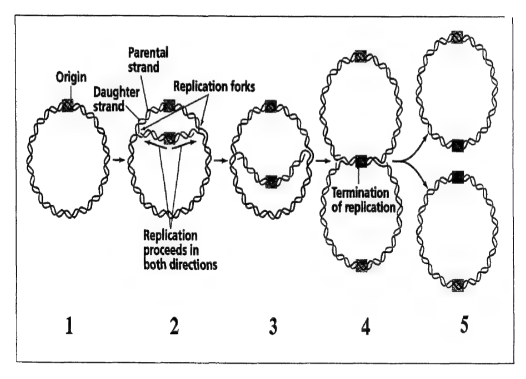
وتحدث هذه الآلية في جزئيات الـــ DNA البكتيريةالدائرية (Circular DNA) وكذلك البلازميدات البكتيريةالدائرية وبعض المقيروسات حيث تكفى نقطة منشأ (Origin) واحدة ينفصل عندها الخيطين الأبويين عن بعضهما وتكوين شوكتى (Zforks) التضاعف على جانبى الانبعاج ثم يقوم إنزيم السلطين الأبويين الدائريين كمطبعة لتكوين خيطيين جديدين السلطال المنفاعف أو المستخدام الخيطين الأبويين الدائريين كمطبعة لتكوين خيطيين جديدين دائريين في الإتجاه المستخدام الخيطين المستخدام المنفاعف السلمال الدائري وتكوين خيطين جديدين طبقا لآلية المنشأ حتى ينتهى تضاعف الــــ DNA الدائرى وتكوين خيطين جديدين طبقا لآلية التضاعف نصف المحافظ (شكل ١٦).

ويستخدم اصطلاح ريبليكون (Replicon) ليسشير السي الوحدة التصاعفية (Replicon) التي تضم منشأ التضاعف وانبعاج التضاعف وشوكتي التضاعف حيث تستخدم هذه المكونات في تخليق خيط السلام DNA المتقدم وكذلك خيط السلام DNA المتكلئ سواء كان التضاعف الحادي الإتجاه (Bidirectional) من نقطمة المنسشأ (Origin) باستخدام الإنزيمات التالية :

- ا إنزيم DNA helicase الذي يساعد في ارتباط البروتين البادىء بنقطة المنشأ (Origin) وكذلك انفصال الخيطين الأبويين عن بعضهما وتكوين انبعاج التضاعف الذي يتم بداخله تخليق الخيطين الجديدين من الـــ DNA.
- ٢- إنزيم الـ Primase والذي يقوم بتخليق البادئات (RNA primers) والتي يستخدمها إنزيم
   الـ DNA polymeraseIII لبدأ تخليق خيطى الـ DNA الجديدين .
  - ٣- إنزيم الــ DNA polymerase III والذي يقوم بتخليق الخيطين الجديدين من الــ DNA في الإتجاه
     ٢- إنزيم الــ DNA polymerase III والذي يقوم بتخليق الخيطين الأبويين.
- ة إنزيم الــ DNA polymeraseI والذي يقوم بإزالة البادنات (RNA primers) وإحلالها بقطع من الـــ DNA
  - و- إنزيم الـ DNA ligase والذي يقوم بوصل او لحم (Seals) قطع اوكازاكي ببعضها عن طريق تكوين الروابط الفوسفودايستر بين هذه القطع وكذلك تكوين هذه الروابط بين قطع الـ DNA التي حلت محل البادئات (RNA primers) في خيط الـ DNA المتكون.

وفي الكائنات حقيقة النواة (Eukaryotes) ذات الكروموسومات الطويلة يتضاعف جزئيات السهال السهالة ويكتمل بذلك تضاعف السهال السهال السهال السهالة السهال السهالة السهال السهال

بينما في الكائنات غير حقيقية النواة (Prokaryotes) مثل البكتيريا يتم تضاعف الكروموسوم البكتيري المفرد في صورة ريبليكون واحد (Single replicon) وذلك لاحتوائه على نقطة منشأ (Origin) واحده والتي منها يبدأ التضاعف وتكوين انبعاج التضاعف وشوكتي التضاعف واللتان تتحركان في إتجاهين متضادين (Bidirectional) من نقطة المنشأ (Origin) وبصورة مستمرة في كلا الإتجاهين من نقطة المنشأ وعلى ذلك يتضاعف الكروموسوم البكتيري بآلية التضاعف المستمر ثنائي الإتجاه (Bidirectional continuous replication)



شكل (١٦) : يوضح آلية التضاعف المستمر ثنائى الإتجاه Bidirectional continuous mechanism

#### شرح شکل (۱۲)

- الحازون المزدوج من الــ DNA الدائرى الذي يحتوى على نقطة منشأ (Origin) للتضاعف واحدة.
- ∀ انفصال الخيطين الأبويين الدائريين عن بعضهما وتكوين انبعاج التضاعف وشوكتي (2 Forks) التضاعف المتحركتان في الإتجاهيين من نقطة المنشأ وامتداد تخليق الخيطين الجديدين في الإتجاه /3 → 5 بصورة مستمرة.
- استمرار حركة شوكتى التضاعف بعيداً عن نقطة المنشأ واستمرار تخليق الخيطين الجديدين بين الدائريين بصورة مستمرة في الإتجاه 3 .
- ٤- استمرار حركة شوكتي التضاعف في الإتجاهين بعيداً عن نقطة المنشأ واستمرار تخليق الخيطين الجديدين
   الدائريين بصورة مستمرة.
  - انتهاء التضاعف وتكوين حازونين مزدوجين دائرين من الــــ DNA .

# الباب الثانى الجينات

# The Genes

# مفهوم الچين Gene Concept

من وجهة النظر الكلاسيكية أو التقليدية تحتل الچينات مواقع محددة على الكروموسومات ومع ذلك يمكن تعريف الجين بأى من المفاهيم التالية:

- ١- الجين هو وحدة إعادة تكوين التراكيب الوراثية (Recombinational unit) ويشير هذا المفهوم الى أن الجينات تمثل مواقع محددة وثابتة على الكروموسومات والتى يمكن أن تنفصل عن بعضها عن طريق العبور (Crossingover) وتكوين تراكيب وراثية جديدة ويمكن تحديد مواقع الجينات المرتبطة على الكروموسومات بأستخدام بعض الطريق الوراثية.
- ٧- الجين هو وحده الوظيفة (Functional unit) ويشير هذا المفهوم الى أن الجين يكون مسئولاً عن تكوين شكل مظهرى (Phenotype) معين ويجب أن يقوم الجين بهذه الوظيفة فى كل الخلايا التى يجب أن يظهر فيها هذا الشكل المظهرى.
- ٣- الچين هو وحدة الطفور (Mutational unit) ويشير هذا المفهوم الى أن الچين يمكن أن يطفر وذلك بحدوث تغير مستديم فى الچين والذى يعرف بالطفرة وهذا التغيير المستديم فى الچين (الطفرة) يورث الى النسل.

ومع ذلك فإن هذه المفاهيم الثلاثة لتعريف الچين ليس من الضرورى أن تشير الى نفس الوحدة التركيبية (Unit of structure) فعلى سبيل المثال يرجع التغير في بروتين الجلوبين الطافر عن الجلوبين الطبيعي الى حدوث تغير في زوج واحد من القواعد في چين الجلوبين الطافر، ويتركب بروتين الجلوبين الطبيعي من سلسلتين ألفا (α chain) عديدة الببتيد متماثلتين يتركب كل منها من ١٤١ حامض أميني و سلسلتين بيتا (β chain) عديدة الببتيد متماثلتين يتركب كل منها من ١٤١ حامض أميني.

بينما يتركب بروتين الجلوبين الطافر من نفس التركيب السابق مع إحلال الحامض الأمينى فالين السادس فى السلسلة  $\beta$  لبروتين الجلوبين الطافر محل الحامض الأمينى الجلوتاميك فى بروتين الجلوبين الطبيعى ووجد أن الشفرة الوراثية (Genetic code) للحامض الأمينى الجلوتاميك هى GAG بينما الشفرة الوراثية للقالين هى GTG وتختلف الشفرتان عن بعضهما فى إحلال زوج واحد من القواعد. وهذا يؤكد أن مفهوم الچين كوحدة وظيفة أو وحدة إعادة تكوين تراكيب وراثية أو وحدة طفور لا يشير الى نفس الوحدة التركيبية مما دعا العلماء النظر مرة أخرى للچين بصورة أكثر دقة من حيث المفاهيم الثلاثة سابقة الذكر.

وقبل التطرق لمعرفة التركيب الدقيق للچين يجب الإشارة الى الاختبار العملى الذى يستخدم فى تحديد التركيب الدقيق للچين وهو اختبار التكامل (Complementation test) أو اختبار التجاذب والتنافر (Cis / Trans test) ويجرى هذا الاختبار لتحديد وقوع طفرتين متنحيتين ,  $m_2$  في نفس الچين بمعنى أنها طفرات أليليه (Allelic) أو وقوعهما فى چينين مختلفين بمعنى أنها طفرات غير أليليه (Non-allelic). وبإفتراض أن الطفرتين المتنحيتين هما  $m_2$  و  $m_3$  فإن وضع الطفرتين عملى الكروموسومين المتماثلتين (Homologous chromosomes) يصبح فى صورة من الصورتين التاليتين:

 $m_1$  المتنحيتين  $m_2$  ,  $m_1$  على نفس الكروموسوم وتقع الألسيلات الطبيعية  $m_2$  ,  $m_1$  (Cis position) على الكروموسوم المماثل ويعرف بالوضع التجاذبي  $m_2$  ,  $m_1$  كما يلى:

m <sub>1</sub>	m <sub>2</sub>
	-
m <sub>1</sub> '	m <sub>2</sub>

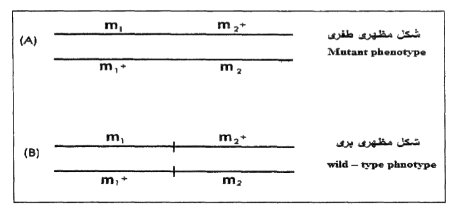
٢- أو أن تقع إحدى الطفرئين على أحد الكروموسومين المتماثلين ونقع الطفرة الأخرى
 على الكروموسوم الآخر ويعرف بالوضع التنافري (Trans-position) كما يلي:

m <sub>1</sub>	m <sub>2</sub> <sup>+</sup>
m <sub>1</sub> <sup>+</sup>	m <sub>2</sub>

وتعتمد الفكرة الأساسية التي بني عليها هذا الاختبار العملى على الحقيقة العلمية الراسخة وهي أن الجين من الناحية الوظيفية ينسخ (Translation) ويترجم (Translation) الى نوع واحد من السلاسل عديدة الببتيد (Polypeptide chain)

# One Gene One polypeptide chain

فإذا كانت الطفرتين المتنحيتين m<sub>2</sub>, m<sub>1</sub> تقعان فى نفس الچين أى أنها طفرات أليليه (Allelic) يكون الشكل المظهرى للفرد الخليط فى الطفرتين ذو مظهر طفرى (Mutant type) وذلك لعدم حدوث التكامل بين الطفرتين، بينما إذا كانت الطفرتين تقعان فى چينين مختلفين يكون الشكل المظهرى للفرد الخليط فى الطفرتين ذو مظهر برى وذلك لحدوث التكامل (Complementation) بين الطفرتين (شكل ١٧)



شكل (١٧): يوضح اختبار التكامل للفرد الخليط في الطفرتين في الوضع التنافري (Trans position)

- (A) إذا كانت الطفرتين m<sub>2</sub>, m<sub>1</sub> فى نفس الچين (طفرات أليليه) فإنه لا يحدث تكامل ويكون الشكل المظهرى للفرد الخليط والحامل للطفرتين نو شكل مظهرى طفرى (Mutant type) .
- (B) إذا كانت الطفرتين m<sub>2</sub>, m<sub>1</sub> فى چيني مختلفين (طفرات غير أليليه) فسوف بحدث تكامل بينهما ويكون الشكل المظهرى للفرد الخليط للطفرتين نو شكل مظهرى برى (Wild-type).

#### شروط اجراء هذا الاختبار

- ١ أن يكون الكائن تحت الدراسة ثنائي (Diploid) للطفرتين .
- لطفرتين .
   ال يكون الكائن تحت الدراسة خليط (Heterozygous) للطفرتين .
- ٣- أن تكون الطفرتان تحت الدراسة في الوضع النتافري (Trans-position) .

ويمكن إجراء هذا الاختبار من الناحية العملية في الكائنات الراقية الثنائية عن طريق التهجين بين الطفرتين للحصول على نسل الجيل الأول  $F_1$  وتحليل النسل الناتج فإذا كان النسل الناتج من تهجين الطفرتين  $m_2$ ,  $m_1$  نو مظهر طفري (Mutant type) فإن ذلك يدل على أن الطفرتين تقعان في نفس الجين أما كان النسل الناتج من تهجين الطفرتين  $m_2$ ,  $m_1$  نو مظهر برى فإن ذلك يدل على أن الطفرتين تقعان في جينين مختلفين.

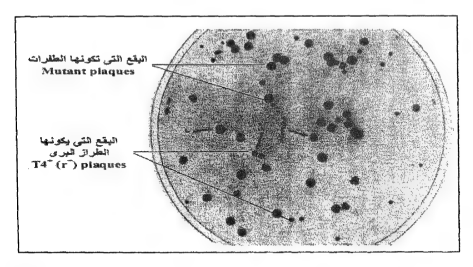
ويمكن أيضاً تطبيق هذا الاختبار على الطفرات التى تحدث فى البكتريوفاج (Bacteriophage) عن طريق العدوى المختلطة (Mixed infection) للطفرتين فى نفس الوقت للخلايا البكتيرية العائلة وبذلك يتحقق شروط هذا الاختبار سابقة الذكر.

#### Fine structure of the Gene التركيب الدقيق للجين

في منتصف الستينات من القرن العشرين قام العالم Seymour Benzer بإجراء تحليل وراثي لچين في البكتريوفاج  $T_4$  مقدماً بذلك أول صورة حقيقية عن التركيب الدقيق للچين. فعندما يهاجم البكتريوفاج البرى (Wild-type  $T_4$ ) البكتيريا  $E.\ coli$  فإنه يتكاثر بداخل الخلايا البكتيرية وفي النهاية يحللها ويتحرر حوالي 0.0 جزئ فيرسي جديد لكل خلية بكتيرية مسبباً ذلك تكوين مساحة رائقة في البيئة الغذائية لا تحتوى على اى خلايا بكتيرية ولكنها تحتوى فقط على جزيئات فيرسية ( $T_4$ ) من الطراز البرى وهذه المساحات الرائقة أو البقع المتكونة سميت باسم (Plaques). ولقد وجد بنزر Benzer أن الطراز البرى من البكتريوفاج  $T_4$   $T_4$  يأخذ عدة ساعات من مهاجمته للبكتيريا  $E.\ coli$  الذي يكونه الطراز البرى من البكتريوفاج  $T_4$ ) عند مهاجمته للبكتيريا  $E.\ coli$  (Phenotype) عند مهاجمته البكتيريا  $E.\ coli$  الذي يكونه الطراز البرى من البكتريوفاج  $T_4$ ) عند مهاجمته البكتيريا  $E.\ coli$ 

ولقد قام بنزر (Benzer) بدراسة طفرات في البكتريوفاج والقادرة على إحداث تحلل سريع (Rapid lysis) للبكتيريا للبكتيريا بدرت على حوالى ٢٠ دقيقة من العدوى ووجد أن هذا التحلل السريع للبكتيريا بترتب عليه تكون بقع كبيرة الحجم وذات حواف مستوية ويعتبر تكون مثل هذه البقع هو الشكل المظهري الذي تكونه الطفرات عند مهاجمتها للبكتيريا E. coli (شكل ١٨).

ولقد استخدم بنزر (Benzer) نوع معين من هذه الطفرات التى تسبب التحلل السريع للبكتيريا  $E.\ coli$  وسميت هذه الطفرات باسم rII mutants حيث يمكنها أن تتمو وتتكاثر تحت ظروف بيئية أخرى حيث وجد أن هذا القسم من الطفرات يمكنها أن تتكاثر داخل السلالة B ولكنها لا تستطيع أن تتكاثر داخل خلايا السلالة يمكنها أن تتكاثر داخل السلالة ولكنها لا تستطيع أن تتكاثر داخل خلايا السلالة  $E.\ coli$  من البكتيريا  $E.\ coli$  ومثل هذا الاختلاف في تكاثر هذه الطفرات rII mutants أى من السلالتين البكتيرتين  $E.\ coli$  المح لبنزر (Benzer) من مشاهدة وتحليل بعض الأحداث الوراثية نادرة الحدوث .



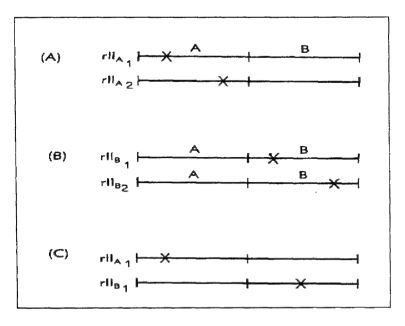
شكل (۱۸) : يوضح الشكل المظهرى للبقع (Plaques) الناتجة من تحلل (lysis) البكتيريا بواسطة البكتريوفاج  $T_4$  حيث تمثل البقع الصغيرة الشكل المظهرى الناتج من مهاجمة الطراز البرى من الفيرس  $(r^{\dagger})$  للبكتيريا بينما تمثل البقم الكبيرة الشكل المظهرى للطفرات (r).

#### The cistron السسترون

استطاع بنزر (Benzer) عزل حوالى ۲۰۰۰ طفرة من هذه الطفرات (Ril mutants) التى تحدث فى البكتريوفاج  $T_4$  وتسبب التحلل السريع وكل هذه الطفرات لها نفس الشكل المظهرى من حيث تكونها لبقع (Plaques) كبيرة الحجم عند تكاثرها داخل السلالة B وعدم مقدرتها على التكاثر داخل خلايا السلالة  $k_{12}$  من البكتيريا E. coli عن  $coli وعدم مقدرتها على التكاثر (ril mutants) تشمل نفس الوظيفة بمعنى أنها تقع فى نفس الجين وبالتالى تكون أليلات متعددة (Multiple alleles) بنفس الجين أو أنها تقع فى جينات مختلفة. وللإجابة على ذلك السؤال استخدم عدم مقدرة هذه الطفرات على التكاثر داخل خلايا السلالة <math>k_{12}$  من البكتيريا (Mixed infection) اختبار التكامل. ولذلك قام بنزر (Benzer) بإجراء العدوى المختلطة (Mixed infection) المستخدام أى طفرتين من هذه الطفرات (Benzer) وافضحت نتائج العدوى المختلطة لخلايا السلالة البكتيرية السلالة النه شاهد ولاحظ أن بعض التوافيق بين طفرتين ما من هذه الطفرات حدث التكامل بينها والذى أدى الى حدوث تحال للخلايا البكتيرية من السلالة  $k_{12}$  وتكون بقع صغيرة الحجم تشبه البقع التى يكونها المراز البرى من هذا البكتيرية من السلالة  $k_{12}$  وتكون بقع صغيرة الحجم تشبه البقع التى يكونها الطراز البرى من هذا البكتيرية  $k_{13}$ 

وبعد اخضاع هذه الطفرات التى تحدث فى البكتريوفاج  $T_4^+$  وتسبب التحلل السريع لإختبار التكامل وباستخدام السلالة البكتيرية  $k_{12}$  كعائل لتكاثر هذه الطفرات استطاع بنزر Benzer أن يقسم هذه الطفرات الى قسمين رئيسيين هما (شكل ١٩):

- ۱- طفرات القسم A (rII A mutants) وهى الطفرات التى لا يحدث التكامل بين أى طفرتين منهما عند استخدامهما فى العدوى المختلطة للسلالة k<sub>12</sub> من البكتيريا E. coli ولكن يحدث تكامل بين أى طفره من طفرات هذا القسم وأى طفرة أخرى من طفرات القسم B.
- Y طفرات القسم R (rII B mutants) وهي أيضاً الطفرات التي لا يحدث التكامل بين أي طفرتين منهما عند استخدامهما في العدوى المختلطة للسلالة  $k_{12}$  من البكتيريا E. coli ولكن يحدث التكامل بين أي طفرة من طفرات هذا القسم وأي طفرة أخرى من طفرات القسم A.

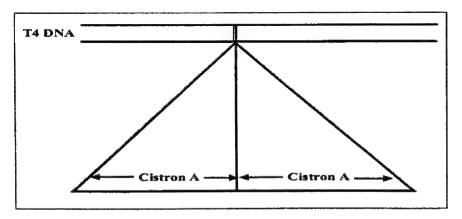


rII يوضح حدوث التكامل (Complementation) لطفرات التحلل السريع

# شرح شکل (۱۹)

- E. coli المعنوى المختلطة لطفرتين من طفرات القسم A ( rII A ) المسلالة البكتيرية  $k_{12}$  من البكتتريا A ولا يحدث تكامل لغياب الوظيفة الطبيعية للچين (المسترون) A.
- $E.\ coli$  المعدوى المختلطة لطفرتين من طغرات القسم B (RIB) المسلالة البكتيرية  $R_{12}$  من البكتيريا  $R_{12}$  المعدود ولا يحدث تكامل لغياب الوظيفة الطبيعية للجين (المسترون) B.
- $\mathbb{C}$  العدوى المختلطة لطفرة من القسم  $\mathbb{C}$  (  $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$  ) وطفرة من القسم  $\mathbb{C}$  (  $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$  ) المسلالة البكتيرية  $\mathbb{C}$  البكتتريا  $\mathbb{C}$  وحدوث التكامل بين الطفرتين حيث أن الطفرة  $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$  طبيعية بالنسبة للمسترون  $\mathbb{C}$  والطغر،  $\mathbb{C}$   $\mathbb{C$

ولقد استنتج بنزر (Benzer) من هذه التجارب التي أجراها أن المنطقة الوراثية أو الموقع الوراثي (Genetic locus) في البكتريوفاج T<sub>4</sub> (Bacteriophage) والمسؤلة عن حدوث تحلل (Lysis) الخلايا البكتيرية العائلة يمكن تقسيمها التي وحدتين وظيفيتين (Functional units) هما الوحدة الوظيفية A والوحدة الوظيفية B وعلى ذلك يمكن استنتاج أن الشكل المظهري لصفة تحلل الخلايا البكتيرية العائلة بواسطة البكتريوفاج T<sub>4</sub> يتحكم فيها وحدتين وظيفتين (شكل ۲۰).



شكل (٢٠): يوضح الموقع الجينى (Genetic locus) في البكتريوفاج ٢٦ الذي يتحكم في صفة التحال المظهرية (٢٠): يوضح الموقع الجيني والذي يتركب من وحدتين وظيفتين أو سسترونين هما:

- سسترون Cistron A) A) والذي لا يحدث تكامل بين الطفر ات التي تحدث به .

 سسترون B (Cistron B) والذي لا يحدث تكامل بين الطفرات التي تحدث به أيضاً ولكن يحدث تكامل بين أي طفرة في المسترون A وأي طفرة أخرى في المسترون B.

ولقد ابتكر بنزر (Benzer) اصطلاح سسترون (Cistron) ليسشير الى وحدة الوظيفة (Functional unit) بدلاً من استخدام اصطلاح چين (Gene) وخاصة في الصفات أو السشكل المظهري (Phenotype) المحدد الذي يتحكم فيه أكثر من وحدة وظيفية وأن هذه الوحدة الوظيفية السسترون (Cistron) لا يحدث تكامل بين الطفرات التي تحدث فيها ومع ذلك فيان اصطلاح المسترون (Cistron) يعدد الصطلاح المسترون (Gene) والدي

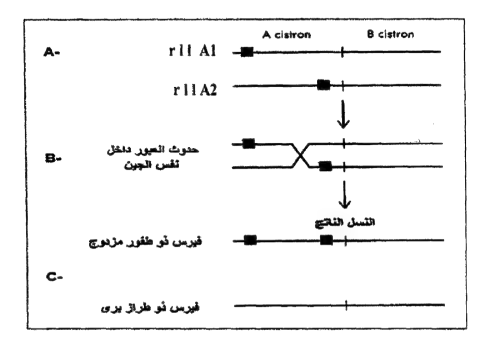
تلك الكمية من الـــ DNA التي تؤدى وظيفة واحدة. وفي هذه الأيـــام يــستخدم اصــطلاح چــين (Gene) بصورة أكثر شيوعاً عن اصطلاح سسترون (Cistron) وإن كان كلاهما يشير الى نفس الكينونة (Entity) . ومن المفضل والمنطقى استخدام اصطلاح ســسترون (Cistron) فــى حالــة الجينات التي تشترك فــى إنتــاج الجينات التي تشترك فــى إنتــاج بروتينات خلوية تتركب من أكثر من نوع من السلاسل عديدة الببتيد سواء كانت هذه البروتينات هي بروتينات تركيبية أو بروتينات وظيفية مثل الإنزيمات.

# The Recon

وجد بنزر Benzer أنه عند استخدام العدوى المختلطة لأي طفرتين من طفرات القسم A (rII A mutants) بأعداد كبيرة في عدوى السلالة البكتيرية B من البكتيريا E. coli وكذلك أبضاً عند أستخدام العدوى المختلطة لأي طفر تين من طفر ات القسم (rII B mutants) بأعداد كبيرة في عدوى السلالة B من البكتيريا E. coli أنه بالإضافة الى تكوين البقع الكبيرة ذات الحواف المستوية وهي البقع التي يحدثها الطراز الطفري من هذه الطفرات لاحظ أيضاً تكون بقع صغيرة ذات حواف متعرجة تشبه البقع (Plaques) التي يحدثها الطراز البرى من هذا البكتريوفاج (+a). لاحظ بنزر (Benzer) أيضاً أن معدل تكون البقع الصغيرة ذات الطراز البرى معدل مرتفع لا يمكن أن يرجع الى حدوث أرتداد أى من الطفرتين الى الطراز البرى. والأكثر من ذلك أنه عندما قام بأخذ فيروسات من تلك الموجودة في هذه البقع الصغيرة وأجرى بها عدوى السلالة B من البكتيريا E. coli وجد أن هذه الثيروسات تكون بقع صغيرة مطابقة تماماً نتلك البقع التي يكون الطراز البري من البكتريوفاج  $T_4$  وبذلك استنتج بنزر Benzer أن هذه الڤيروسات ذات الطراز البرى ناتجة عن حدوث العبور (Crossing over) بين الطفرتين الموجودتين في نفس الوحدة الوظيفية (السسترون) ولا يمكن أن تعزى الى حدوث الارتداد العكسي لأى من الطفرتين الى الطراز البرى حيث يؤدى حدوث العبور بين الطفرتين الى تكوين جزيئات ڤيرسيه ذات طراز برى (Wild type virus) (شكل ٢١). وتؤكد هذه النتائج على حدوث العبور داخل نفس الوحدة الوظيفية (نفس الحين أو نفس السسترون) والذي يعرف باسم العبور داخل نفس الجين (Intragenic crossing over) تمييزاً له عن العبور الذي يحدث بين الجينات (Intergenic crossing-over). ولقد استطاع بنزر (Benzer) من استخدام طفرات نفس القسم سواء طفرات القسم A أو القسم B وإجراء العدوى المختلطة بأى طفرتين من أى منها للسلالة B من البكتيريا E. coli المسافة الخريطية (Map distance) بين أى طفرتين من نفس القسم ووجد أن أصغر مسافة يمكن أن يحدث فيها العبور (Crossing over) تعادل أو تتاظر تلك المسافة تقريباً بين اثنين من أزواج القواعد داخل نفس الچين. وبذلك استنتج بنزر Benzer أن حدوث العبور (Crossing over) وتكوين تراكيب وراثية جديدة يمكن أن يحدث في بعض الحالات بين أزواج القواعد في نفس الچين أو نفس السسترون. ولذلك ابتكر بنزر (Benzer) استخدام اصطلاح ريكون (Recon) ليشير الى أصغر وحده من الچين يحدث بينها العبور وتكوين تراكيب وراثية جديدة وهذه المسافة تعادل المسافة بين زوجين من القواعد المتجاورة في نفس الچين عند ادنى مستوى لها.

#### The Muton الميتون

نظراً لأن أصغر مسافة داخل نفس الچين (نفس السسترون) يمكن يحدث فيها العبور تعادل المسافة بين زوجين من القواعد المتجاورة في نفس الچين وذلك على طول الچين تتبا بنزر (Benzer) بأن أدنى مستوى من الچين (السسترون) يمكن أن تحدث به الطفرة يمثل حدوث الطفرة في زوج من القواعد ومنذ ذلك الوقت أوضحت الأدلة التجريبية الأضافية حدوث الطفرة عند مستوى زوج من القواعد داخل نفس الچين (نفس المسترون) ومن بين هذه الأدلة تلك التي جاءت من تحليل هيموجلوبين الدم الطبيعي والهيموجلوبين الطافر حيث وجد أن الأختلاف بينهما يرجع الى إحلال الحامض الأميني الفالين (Valine) في الهيموجلوبين الطافر بالحامض الأميني جلوتاميك (Glutamic) في الهيموجلوبين الطافر بالحامض الأميني الجلوماتيك هي (GAG) بينما الشفرة الوراثية للحامض الأميني القالين هي (GTG) ويتضح من ذلك أن التغير في الشفرة كان عند مستوى زوج من القواعد حيث حدث إحلال للقاعدة ثيمين (T) Thymine (T) بيشير الى أصغر وحدة طفور داخل نفس وعلى ذلك ابتكر بنزر Benzer ميتون (Muton) ليشير الى أصغر وحدة طفور داخل نفس الچين أو نفس المسترون وهي تعادل زوج واحد من القواعد على طول الچين أو طول السسترون



شكل (۲۱): يوضح حدوث العبور داخل نفس المسترون أو داخل نفس الچين (Intragenic crossing-over)

A حدوث العدوى لطفرتين من القسم FIIA السلالة البكتيرية B من البكتيريا A- حدوث العدوى لطفرتين من القسم

B- حدوث العبور بين الطفرتين من القسم rIIA في نفس السسترون (Cistron A) .

- ينتج عن هذا العبور طرازين من النمل الثيرسي أحدهما ذو طفور مزدوج والذى لا يستطيع مهاجمة السلالة  $k_{12}$  من البكتيريا  $E.\ coli$  والطراز الآخر ثيرس طبيعي يمكنه أن يهاجم السلالة  $k_{12}$  من البكتيريا  $k_{12}$  وينتج بقع (Plaques) صغيرة.

# Fine definition of a gene التعريف الدقيق للجين

من نتائج هذه الأبحاث والدراسات السابقة يمكن أن نضيف الى معلوماتنا تعريف أكثر دقة للچين وهو أن الچين عبارة عن منطقة كروموسومية محددة ومسئول عن وظيفة خلوية واحدة ويتركب الچين من تتابع طويل من النيوكليوتيدات يتضمن مواقع طفرية (Mutable sites) والتى يمكن أن يحدث بينها العبور لتكوين تراكيب وراثية جديدة.

#### تركيب الجين في الكائنات حقيقية النواة Structure of Eukaryotic Gene

يمكن إجراء اختبار التكامل بكل سهولة في الكائنات الدقيقة وذلك لوجود أعداد كبيرة من النسل و الذي يمكننا من تحديد و تعيين الاختلافات الوراثية النادرة ولكن ليس من السهل إجراء هذا الاختبار في الكائنات حقيقية النواة وذلك لصعوبة الحصول على نسل كبير وكذلك صعوبة فحص هذا النسل ومع ذلك يوجد مثاليين في الكائنات حقيقية النواة أمكن تطبيق هذا الاختبار عليهما.

- ا. الموقع الچيني الذي يتحكم في لون العين الوردي (Rosy locus) في حشرة الدروسوفيلا. فعندما اجري اختبار التكامل على طفرات هذا الموقع الچيني أوضحت النتائج أن هذا الموقع الوراثي يتركب من وحدثين تكامليتين او وحدثين وظيفيتين وعلي ذلك فإن هذا الموقع الچيني الذي يتحكم في صفة مظهرية واحدة وهي لون العين في الدروسوفيلا يتركب من سسترونين (Cistrons).
- ٧. الموقع الچيني الذي يتحكم في شكل الاندوسبرم الشمعي (Waxy locus) في حبوب الذرة وبإجراء اختبار التكامل بين طفرات هذا الموقع الوراثي وجد أنه يتركب من ستة وحدات تكاملية أو ستة وحدات وظيفية أو ستة سسترونات وعلى ذلك يتضح أن تعريف الچين على أساس اختبار التكامل قابل للتطبيق أيضاً في الكائنات حقيقة النواة.

ومع ذلك فإن چينات الكاتنات حقيقية النواة تتميز بمظهر تركيبي فريد والذى لا يتواجد في الكاتنات غير حقيقية النواة (Prokaryotes) حيث اكتشف في نهاية السبعينات من القرن العشرين أن عديد من جينات الكائنات حقيقية النواة تحتوي على طرازين من التتابعات النيوكليوتيديه هما:

- ١- النتابع النيوكليوتيدى الشفرى أو الإكزون (Coding Sequence or Exon) وهو ذلك النتابع النيوكليوتيدى الموجود بالچين والذى ينسخ ويترجم فى النهاية الى أحماض أمينية فى البروتين الناتج من نسخ وترجمة الچين.
- ۷- النتابع النيوكليوتيدى غير الشفرى أو الإنترون(Non coding sequence or Intron)
  وهو ذلك النتابع النيوكليوتيدى الموجود بالچين والذى ينسخ ولا يترجم الى أحماض
  أمينية في البروتين الناتج من نسخ وترجمة الچين.

ويحتوى الجين الواحد على عديد من الإكزونات وعديد من الإنترونات التى تتواجد فى صورة متبادلة مع الإكزونات على طول الجين. ووجود الإنترونات يكون محدداً بجينات الكائنات حقيقية النواة باستثناء عدد قليل من الجينات القيرسية فى بعض القيروسات مثل الادينوڤيرس (Adenovirus) والذى يتكاثر فقط فى نواة خلايا الكائنات حقيقية النواة. وفى الكائنات حقيقية النواة فإن كل چيناتها تحتوى على الإنترونات بالاضافة الى الإكزونات باستثناء الجينات التى تنتج بروتين الهستون والجينات التى تنتج الإنترفيرونات (Interferons) وهى بروتينات مضادة للشاط القيرسى. ويتراوح عدد الإنترونات الموجودة بجينات الكائنات حقيقية النواة من عدد قليل الى عدد كبير من الإنترونات فى الجين الواحد ومن أمثلة ذلك ما يلى:

- جين الألفاجلوبين (α globin gene) يحتوى على إنترونين وثلاثة إكزونات.
- ٢. چين اوڤالبيومين (Ovalbumin gene) في الدجاج يحتوى على سبعة إنترونات وثمانية إكزونات.
- ٣. چين ألفاكو لاچين (Alpha-collagen gene) يحتوى على خمسون إنترون وإحدى وخمسون
   إكزون.

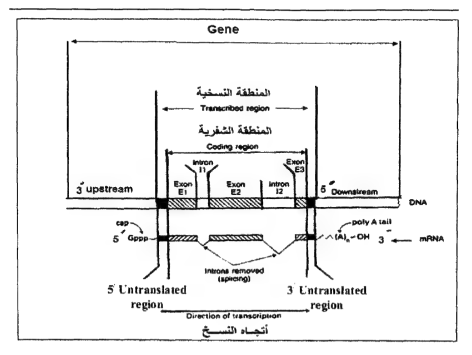
ويجب ملاحظة أن الچين يبدأ دائماً بإكزون وينتهى بإكزون آخر. ووجود الإنترونات في چينات الكائنات حقيقية النواة يبدو أنه يمثل إنتهاك بين طول الچين أو طول المنسخ الأولى الناتج من نسخ هذا الچين (Hetrogenous nuclear RNA (hnRNA) وطول السلسلة عديدة الببتيد (Polypeptide chain) الناتجة من نسخ وترجمة چين ما حيث يكون المنسخ الأولى (hnRNA) أكبر بكثير من طول السلسلة عديدة الببتيد الناتجة من نسخ وترجمة ذلك الچين وبالرغم من ذلك فسوف نظل ننظر للچين (Gene) أو السسترون (Cistron) على أنه ذلك التتابع النيوكليوتيدى من السلاسل عديدة الببتيد وأن هذا التتابع النيوكليوتيدى من يحتوى على مواقع طفرية والتي يحدث بينها العبور داخل نفس الچين أو نفس السسترون لتكوين تراكيب وراثية جديدة وأن وجود الإنترونات في چينات الكائنات حقيقية النواة لا يغير مفهومنا عن تراكيب الدقيق للچين. ويرجع اكتشاف احتواء چينات الكائنات حقيقية النواة على كل من البكزونات والإنترونات الى اكتشاف كل من:

- ۱- المنسخ الاولى (Primary transcript) أو ما يعرف باسم الــ hnRN هو ذلك المنسخ الأولى الذاتج من نسخ الچين بما يحتويه من الإكزونات والإنترونات والذى يتحول داخل النواة (Nucleus) وقبل ذهابه الى السيتوبلازم الى جزىء mRNA الناضج والذى نتم ترجمته الى البروتين المناسب داخل السيتوبلازم.
- ٧- عملية وصل الــ RNA (RNA splicing process) RNA) وتتلخص هذه العملية في إزالة الإنترونات من الــ hnRNA وتجميع الإكزونات وتكوين جزيء الــ mRNA الناضج والفعال وظيفياً داخل النواة وذلك بمساعدة الإنزيمات الخلوية اللازمة لذلك حيث تتم هذه العملية بكل بقة ويترتب على ذلك تكوين جزيتي الــ mRNA الناضج الذي يترك النواة ويذهب الى السيتوبلازم لترجمته الى البروتين المناسب.

# التصميم العام للجينات التي تحمل شفرات البروتين في الكائنات حقيقية النواة General plan of a protein coding gene in eukaryotes

تتركب الچينات التى تتسخ (Transcription) وتترجم (Translation) الى الأنواع المختلفة من البروتينات الخلوية فى الكائنات حقيقية النواة (Eukaryotes) والتى يقوم بنسخها إنزيم البلمرة السلامة السلامة السلامة (شكل ۲۲) وهى:

٧- منطقة انتهاء النسخ (Termination region) أو المنطقة يمين انتهاء نسخ الچين (سكل ٢٢) (5 Downstream region) وتقع هذه المنطقة في الطرف 5 من الچين (شكل ٢٢) وتحتوى على العناصر اللازمة لإنهاء نسخ الچين والتي غالباً ما تتركب من تتابعات نيوكليوتيديه فريدة حيث يتوقف إنزيم البلمرة الـــ RNA polymerase II من الاستمرار في النسخ عندما يصل الى هذه المنطقة من الچين، كما تحتوى على المعلومات اللازمة لتكوين الذيل (Tail) والذي يتركب من عديد من نيوكليوتيدات الأدينين (Poly A Tail) والذي يضاف على المنسخ الأولى (hnRNA) بعد نسخه ويتراوح طول هذه الذيل ما بين ٥٠ الى ٢٠٠ نيوكليوتيدة.



شكل (٢٢): يوضح التصميم العام لچين ما يحمل شفرات البروتين في الكائنات حقيقية النواة General plan of a protein coding gene in Eukaryotes

٣- المنطقة النسخية (Transcribed region): يبدأ نسخ الچين بواسطة إنزيم البلمرة RNA polymerase II من عند شفرة البداية (Initiation codon) والتى توجد فى بداية هذه المنطقة النسخية ويستمر الإنزيم فى نسخ الچين وتكوين المنسخ الأولى (hnRNA) ويتوقف عن الاستمرار فى نسخ الچين عندما يصل الإنزيم الى ذلك التتابع النيوكليوتيدى الذى يحدد انتهاء نسخ الچين وتتركب هذه المنطقة من ثلاثة مكونات (شكل ٢٢) هى:

أ- المنطقة التى لا تترجم فى الطرف '3 وتسمى باسم (5'UTR) المنطقة التى لا تترجم فى الطرف '5 من المنطقة النسخية وهى المنطقة من الجين التى تنسخ ولا تترجم وتقع فى الطرف '5 من المنطقة النسخية وتحتوى على تتابع نيوكليوتيدى يختلف طوله باختلاف الچينات حيث تتراوح طولها ما بين ٣٥ نيوكليوتيدة الى ٦٧٠ نيوكليوتيدة وتلعب دوراً فى تنظيم التعبير الچينسى ما بعد النسخ.

- ب- المنطقة التي لا تترجم في الطرف '3 وتسمى باسم (3'UTR) 3' Untranslated region (3'UTR) و تقع في الطرف '3 من المنطقة النسخية وملاصقة لآخر إكزون (Exon) في الجين ويتراوح طولها ما بين ٥٠ الى ٢٠٠ نيوكليوتيدة في بعض الچينات وتؤثر هذه المنطقة في عملية الترجمة وثبات جزىء الله mRNA الناضع.
- ج- المنطقة الشفرية (Coding region) وتقع بين المنطقتين السابقتين وتحتوى على طرازين من التتابعات النيوكليوتيديه هما التتابعات النيوكليوتيديه المشفرية (Exons) أو الإكرونات (Exons) وهى تلك التتابعات النيوكيوتيدية التى تتسخ وتترجم الى الأحماض الأمينية في البروتين الناتج من نسخ الچين وترجمته والتتابعات النيوكليوتيديه غير المشفرية (Noncoding sequences) أو الإنترونات (Introns) وهى تلك التتابعات النيوكليوتيديه من الجين التى تنسخ ولا تترجم الى أحماض أمينية في البروتين الناتج من نسخ وترجمة الچين. ويتواجد كل من الإكرونات والإنترونات في صورة متبادلة داخل المنطقة النسخية ولابد أن تبدأ المنطقة النسخية من الچين بإكرون وتتتهي بإكرون آخر. ويقوم إنسزيم البلمرة السخية من الچين وبالتالي يتكون المنسخ كل من الإكرونات والإنترونات الموجودة في المنطقة النسخية من الچين وبالتالي يتكون المنسخ الأولى (hnRNA) والذي يمثل الغالبية العظمي من المسخية من الجين وبالتواة الذي تحدث منه إزالة للإنترونات وتجميع الإكرونات معاً بواسطة عمليات إنزيمية معقدة تتم بكل دقة لتكوين جزىء الـ mRNA الناضج الذي يتـرك النـواة ويذهب الى السيتوبلازم من خلال الثقوب الموجودة في الغلاف النـووى لترجمتـه فـي السبيوبلازم السـي البـروتين المناسب.

#### طرز الجينات Types of Genes

تتقسم الچينات التى يتم نسخها بواسطة إنزيمات بلمرة الـــRNA (RNA polymerases) فى كل من الكائنات غير حقيقية النواة والكائنات حقيقية النواة الى قسمين رئيسين هما:

- ١- الجينات التي تنسخ وتترجم الى الأنواع المختلفة من البروتينات الخلوية.
- الچينات التى تنسخ فقط ولا تترجم الى بروتينات خلوية وهى تلك الچينات التى تنسخ الى
   أنواع أخرى من الـــRNA الخلوية مثل الـــRNA والـــrRNA والأنواع الصغيرة من

الــــRNA السيتوبلازمى (scRNA) وكذلك الأنواع الصغيرة من الــــRNA النووى (snRNA) وسوف نثعرض فيما بعد بالتفصيل للطبيعة الكيمائية لنسخ الجينات.

# أولاً: نسخ طرز الجينات المختلفة في الكائنات غير حقيقية النواة Transcription of different types of Prokaryotic genes

فى الكائنات غير حقيقية النواة مثل البكتيريا يقوم إنزيم البلمرة البكتيرى بنسسخ كلا طرازين الجينات السابقة ونظراً لأهمية هذا الإنزيم فى نسخ كل الچينات البكتيرية فسوف نتناول تركيب هذا الإنزيم بالتفصيل حيث يتركب إنزيم بلمرة الــRNA البكتيرى (RNA polymerase) من خمسسة وحدات بروتينية هى:

- ١ سلسلتين عديدة الببتيد ألفا (α) وزن كل منها الجزيئي ٤٠٠٠٠ دالتون.
  - ٢- سلسلة عديدة الببتيد بينًا (β) وزنها الجزيئي ١٥٠٠٠٠ دالتون.
  - ٣-سلسلة عديدة الببتيد بيتا داش (β) وزنها الجزيئي ١٦٥٠٠٠ دالتون.
    - ٤ سلسلة عديدة الببتيد سجما (٥) وزنها الجزيئي ٩٥٠٠٠ دالتون.

وعلى ذلك يصبح الوزن الجزيئي الكلى للإنزيم الكامل ( $\alpha^2\beta^1\beta\delta$ ) باسم الإنسزيم المركسزى دالتون ويعرف الجسزء مسن الإنسزيم السذى يتركسب مسن  $\alpha^2\beta^1\beta$  باسم الإنسزيم المركسزى (Core enzyme). وتقوم السلسلة عديدة الببتيد سجما ( $\delta$ ) من الإنزيم في التعسرف على البدايسة الصحيحة لنسخ الچين وهي منطقة البروموتور (Promoter) من الچين ثم تنفصل عسن الإنسزيم الكامل فور التعرف على منطقة البرموتور وبداية نسخ الچين بينمسا يسستمر الإنسزيم المركسزى (Core enzyme) ويستمر في نسخ الچين من خلال ثلاثة مراحل أساسية سوف نتناولها بالتفصيل في الباب الثالث ونظراً لوجود نوع واحد من إنزيمات بلمرة السما في البكتيريا فسإن الوحدة البروتينية سجما ( $\delta$ ) من هذا الإنزيم يمكنها أن تتغير في التركيب لتواجه متطلبات نسخ طسرز الجينسات المختلفسة بينمسا يظسل بساقي مكونسات الإنسريم ثابتسة التركيسب.

# تُنياً: : نسخ طرز الچينات المختلفة في الكائنات حقيقية النواة

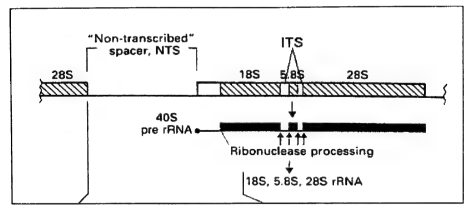
#### Transcription Of Different Types Of Eukaryotic Genes

فى الكائنات حقيقية النواة يتم نسخ طرز الچينات المختلفة بواسطة ثلاثة أنواع مختلفة من إنزيمات بلمرة الـــ RNA وهي:

#### أولاً: إنزيم البلمرة ( Pol I ) RNA Polymerase I

ويقوم هذا الإنزيم بنسخ الجينات التى تنتج الأنواع المختلفة من الأحماض النووية الريبوسومية Ribosomal RNA (rRNA) . 5.8SrRNA المختلفة وهى Ribosomal RNA (rRNA) حيث يتم نسخ هذه الأنواع الثلاثة من الـــ RNA المختلفة من على الچينات في صورة منسخ أولى Pre-rRNA (شكل ۲۳) وتسمى الوحدة النسخية من الـــ DNA التى تنسخ الى الأنواع الثلاثة السابقة من الـــ RRNA بالوحدة النسخية مسافة من الـــ DNA التى تنسخ الى الأنواع الثلاثة السابقة الـــ DNA من الـــ DNA بالوحدة النسخية مسافة من الـــ DNA بالم الـــ DNA الداخلى الذى ينسخ (ITS) وتعرف هذه المناطق من الـــ DNA باسم الـــ DNA الداخلى الذى ينسخ (ITS) وتنسخ (ITS) وتنفصل كل وحدة نسخية عن الأخرى الوجود مسافة من الـــ DNA لا تنسخ (NTS) التكوين الأنواع الثلاثة من الـــ DNA لا تنسخ الأولى Pre-rRNA لا تنسخ الريبوسومية المختلفة وهي Endonucleases) لتكوين الأنواع الثلاثة من الـــ Pre-rRNA المنسخ الى الأنواع المختلفة وهي Pre-rRNA في معظم الكائنات حقيقية النواة بصورة متتالية التي تنسخ الى الأنواع المختلفة من الـــ RNA في معظم الكائنات حقيقية النواة بصورة متتالية (Tandem repeats)

ويحدث التعبير الجينى لهذه الجينات أو تنسخ هذه الجينات المتكررة بطريقة مثيرة أثناء عملية تكوين البويضات (Oogenesis) وكذلك في مرحلة النمو الجنيني (Embryogenesis) لنقابل متطلبات نكوين الريبوسومات (Ribosomes) في خلايا معينة والأكثرمن ذلك أنه يحدث في الصفدع الأفريقي Xenopus laevis تضخيم (Amplification) لهذه الجينات (rDNA) الى آلاف المرات في خلية البيضة الأولية (Oocyte) لإنتاج قطع من الــــDNA غير الكروموسومية تحمل هذه الجينات (rDNA) الإضافية والتي يتم نسخها بصورة فعالة أثناء تكوين البويضات ثم يحدث لها إزالة بعد ذلك أو فقد أثناء الانقسام الميوزي.



شكل (٢٣): تنظيم البحينات التي تنسخ الى الأنواع المختلفة من الأحماض النووية الريبوسومية Xenopus laevis، في الضفدع الافريقية

# ثانياً: إنزيم البلمرة ( RNA Polymerase II ( pol II )

ويقوم هذا الإنزيم بنسخ طرازين من الچينات هما:

- ١- الچينات التي تنسخ وتترجم الى الأنواع المختلفة من البروتينات الخلوية حيث يقوم هذا الإنريم بنسخ هذه الچينات وتكوين جزيء الــ hnRNA والذى يتحول الى mRNA ليترجم الى البروتين المناسب كما سبق شرحه.
- الچينات التي تنسخ الى أنواع أخرى من الـــRNA الـــصغيرة النوويــة (Multigene families). وتوجد هذه الچينات في صورة عــاتلات چينيــة متعــدده (snRNA). وتوجد هذه الچينات في صورة عــاتلات چينيــة متعــدده (snRNA). تحتوى ما بين عشرة الى مائة نسخة (Copies) من كل چين. وهذه الچينات تنسخ بواسطة هــذا الإنزيم (pol II) الى أنواع من الـــRNA الصغيرة النووية (snRNA) تحتوى ما بــين ٩٠ الــى ١٠٠ نيوكليوتيدة وتتميز بدرجة عالية من الثبات كما أنها ترتبط ببعض البروتينات ووظيفة هــذه الأنواع من الـــRNA أنها تشترك في عملية تكوين جــزيء الــــRNA الناضـــج بإزالـــة الإنترونات من المنسخ الأولى (hnRNA) كمــا أنهــا لهــا دور فــى عمليــة تكــوين الـــذيل (Poly A tail)

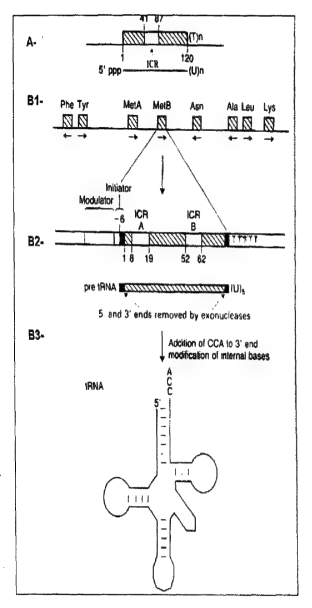
## ثالثاً: إنزيم البلمرة ( RNA Polymerase III ( pol III )

ويقوم هذا الإنزيم (pol III) بنسخ عدد من طراز الجينات المختلفة الصغيرة وهي:

1- چينات الـ SSRNA genes: درست هذه الچينات دراسة مستفيضة في الضفدع الأفريقي Xenopus laevis وجد أن الچين الواحد منها (SS gene) يتكرر حتى يصل الى حوالى ٢٠٠٠٠ نسخة من الچين موزعة في ثلاثة عائلات چينية متعددة .العائلة الأولى منها تضم ٤٠٠ نسخة من الچين موزعة في ثلاثة عائلات چينية متعددة العائلة الأولى منها تضم ٤٠٠ نسخة من الچين SSRNA gene ويظهر التعبير الچيني لچينات هذه العائلة في خلية البيضة الأولية (Oocyte) وفي الخلايا الجسمية في كل الأوقات ويسمى هذا الطراز من الچينات باسم SSRNA gene والتي يظهر التعبير الچيني لها أثناء تكوين خلايا البويضات الأولية (Oocyte) بينما تكون ساكنة في الخلايا الجسمية ويسمى هذا الطراز من الچينات باسم والي Oocyte-type SSRNA genes ويتراوح طول كل چين من چينات الـ SSRNA gene حوالى ١٢٠ نيوكليوتيدة.

ويحدث تنظيم التعبير الچينى لكل چين من هذه الچينات عن طريق بروموتور (Promoter) داخل المنطقة النسخية (ICR) Internal control region (ICR) عن طريق تفاعل هذا البروموتور مع عديد من طرز البروتينات الخلوية (شكل ٢٤).

٧- چینات الـ tRNA genes: هذا الطراز من الچینات هی التی تنسخ الی الأنواع المختلفة مسن الأحماض النوویة الناقلة (tRNA) والتی یبلغ طولها ۸۰ نیوکلیوتیدة . و توجد هذه الچینات فی الضفدع الأفریقی Xenopus laevis فی صورة متجمعة فی منطقة تحتوی علی ۲۱۰۰ نیوکلیوتیدة فی الطول ویحدث نسخ لعدید من هذه الچینات فی صورة RNA والذی یتجز أبعد ذلك الی أنواع مختلفة من الـ tRNA. و تحتوی چینات الـ والذی یتجز أبعد ذلك الی أنواع مختلفة من الـ tRNA. و و تحتوی چینات الـ الله الله أنواع مختلفة من الـ tragenic control regions (ICR) ولكنها مجزئه فی منطقتین أیضاً علی مناطق تحکم داخلی (ICR) و توثر المسافة بینهما علی کفاءة عملیة النسخ وللمنطقة A دور فی تحدید بدایــة نــسخ الــ RNA و یر تبط بکلا المنطقتین A و الفاض معینة. والنتابع النیوکلیوتیدی الذی یــسبق بدایة الچین الذی ینسخ یقوم بتعزیز أو انخفاض معیدل نــسخ الچــین ویــسمی هــذا النتــابع النیوکلیوتیدی باسم Modulator sequence (شکل ۲۶).



#### شكل (٢٤) يوضح ما يلى:

A-الجين 5SRNAgene و احتوائه على منطقة التحكم الدلخلي (1CR).

B1- بعض چينات الأحماض النووية الناقلة المتجمعة في جزء من الچينوم (DNA) والتي تتميخ الى الأحماض النووية الناقلة للأحماض الأمينية الفينايل ألانين (Phe) والتيروسين (Tyr) والميثونين (Met A) و(Met B) والألانين (Ala) والليوسين (Leu) والليوسين (Leu).

B2- تركيب چين الحامض النووى الناقل للميثيونين met B والذي يضم منطقة التحكم الداخلي (1CR) وهي A و B ومنطقة الـ Modulator ونسخه ونكوين المنسخ الأولمي . Pre-tRNA.

B3- إزالة الأطراف 3/ و5/ من المنسخ الأولى pre-tRNA بواسطة إنزيمات الــExonucleases الى الطرف 3/ وإضافة CCA الى الطرف 3/ وتكوين الحامض النووى الناقل tRNA الذي يشبه ورقة البرسيم (Clover leaf).

#### Small Cytoplasmic RNA Genes : (scRNA) - بينات الــر

يوجد عديد من أقسام هذا النوع من الجينات (scRNA genes) لبعضها وظيفة أساسية بالخلية ومن بين هذه الأقسام الجينات المسماه 7SLRNA genes والتي تنتج الغالبية العظمى من السلام السينوبلازمي والتي تدخل في بناء مركب الريبونيوكليوبروتين (Ribonucleoprotein) والذي يعتبر مركب حاسم في عملية إفراز البروتين. وفي الكائنات حقيقية النواة مثل الثدييات والدروسوفيلا والضفدع تحتوى الخلايا على أربعة چينات من هذا الطراز (TSLRNA genes) والفعالة وظيفياً وأن التتابع النيوكليوتيدي لهذه الجينات الأربعة ثابت في الكائنات حقيقية النواة المختلفة.

# التركيب العام لإنزيمات بلمرة الــ RNA في الكائنات حقيقية النواة General Structure Of Eukaryotic RNA Polymerases

أوضح العالمين William Ruller, Robert Roeder عام ١٩٦٩ وجود ثلاثة أنواع من إنزيمات بلمرة الــ RNA في الكائنات حقيقية النواة سابقة الذكر. وتتشابه هذه الإنزيمات الثلاثة في التركيب الى درجة كبيرة حيث يتركب كل إنزيم منها من عشرة وحدات بروتينية معقدة كما تتــشابه هــنه الإنزيمات الثلاثة في احتوائها على الوحدات البروتينية  $\beta$  و  $\beta$  والتي تشابهان الوحدات البروتينية  $\beta$  و  $\beta$  الموجودة في إنزيم البلمرة البكتيري، بينما باقي الوحدات البروتينية هي وحدات صــغيرة في التركيب بعضها متشابه في التركيب في كل في التركيب بعضها متشابه في التركيب في الإنزيمات الثلاثة وبعضها متشابه في التركيب في كل من إنزيم الــ pol I الــ والــ pol I والــ وقوم كل إنزيم من هذه الإنزيمات بنسخ طرز معــين من الجينات كما سبق ذكره.

#### Gene Families العائلات الجينية

معظم الچينات التى تحمل شفرات البروتينات الخلوية المختلفة تكون ممثلة فى الچينوم الأحادى (Haploid genome) بنسخة واحده (One copy) وغالباً ما يشار إلى مثل هذه الچينات بالتتابعات النيوكليوتيديه الفريدة (Unique sequence) أو التتابعات النيوكليوتيديه المفردة (Single sequence). ومع ذلك فإن بعض الچينات تتواجد فى صورة عائلة چينية (Gene family) والتى يمكن تعريفها بأنها مجموعة من الچينات المتشابهه فى التركيب والوظيفة ويختلف عدد چينات العائلة الواحدة بأختلاف العائلات الجينية وفيما يلى بعض خصائص العائلات الجينية:

- ا بعض العائلات الچينية تكون چيناتها متجمعة فى نفس الموقع من الكروموسوم حيث تتكرر چينات العائلة فى صورة مكررات متتالية حيث ينفصل كل چين عن الآخر بمسافة صغيرة من الـ DNA ومن أمثلة هذا النوع من العائلات الچينية المتكررة:
- أ- عائلة چينات الأحماض النووية الريبوسومية (rRNA genes) وهي الچينات التي تنسخ الى الأنواع المختلفة من الأحماض النووية الريبوسومية rRNA، حيث تتكرر هذه الچينات آلاف المرات في ترتيب طولى على الكروموسوم السادس في نبات الذرة، بينما في الإنسان يتراوح عدد چينات هذه العائلة ما بين ٥٠ إلى ٢٠٠ چين موزعة على خمسة كروموسومات مختلفة.
- ب-عائلة چينات الهستون حيث تتكون العائلة الچينية من خمسة چينات متتالية بالترتيب المحاللة بالترتيب (Lyctinus pictus) Sea urchin في قنفد البحر H1-H4- H2B- H3- H2A وتتكرر العائلة الواحدة التي تضم الچينات الخمسة بالترتيب السابق عديد من مئات المرات في صورة مكررات متتالية. ومع ذلك، يوجد ما بين ٥ إلى ٢٠ چين إضافي لكل چين من الچينات الخمسة السابقة موزعة بصورة مفرده في مناطق أخري من الچينوم في صورة أورفون (Orphon) وعلى ذلك يمكن تعريف الأورفون بأنه أحد چينات العائلة الچينية الموجدود بصورة مفردة والذي يمكن عزله وفصلمه في صورة نقسية.

ولقد وجد في قنفد البحر أن التعبير الجيني لجينات العائلة المتكررة يظهر في مراحل النمو الأولى بينما يظهر التعبير الجيني للجينات المفردة أو الأورفون لنفس العائلة الجينية في مراحل النمو المتأخرة.

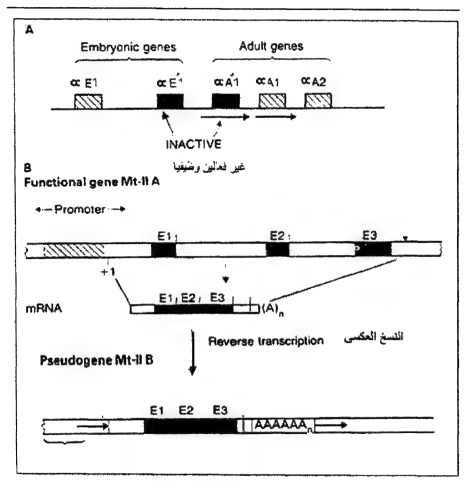
- ٣- بعض العائلات الچينية التي تحتوى على چينات تتنج نفس البروتين ولكن يظهر التعبير الچيني لچينات هذه العائلة في مراحل مختلفة من النمو. فعلى سبيل المثال فإن عائلات چينات الفاجلوبين (α globin) في الإنسان تضم خمسة چينات تقع على الكروموسوم رقم ١٦، حيث يظهر التعبير الچيني لأحد هذه الچينات وهو الچين αΕ۱ في مرحلة النمو الچيني بينما يظهر التعبير الچيني لكل من الچين αΑ۱ والچين αΑ۱ في الأفراد البالغة Adults (شكل ٢٠).

وفى الكائنات حقيقية النواة التى تحتوى على چينات تشترك فى إنتاج بروتين وظيفي يتركعب مسن أنواع عديدة من السلاسل عديدة الببتيد (Polypeptide chain) المختلفة لا تكون متجمعة فى موقع محدد مسن الچينوم (Genome)، فعلسى سسبيل المثال، يقسع چسين ألفساجلوبين ( $\alpha$ -globin) على الكروموسوم رقم 11 فى الإنسان بينما يقع چين البيتاجلوبين ( $\beta$ -globin) على الكروموسوم رقم 11 فى الإنسان. وفى الكائنات غير حقيقية النواة تكون الچينات التى تشترك فى إنتاج بروئين وظيفي متجمعة معاً فى مكان محدد من الچينوم البكتيري.

وفى الكاننات حقيقية النواة التى تحتوى على چينات تشترك فى إنتاج مجموعة من الإنزيمات المختلفة التى تشترك فى نفس الممر التخليقي الحيوي أو نفس الممر الهستمى الحيسوي لا تكسون متجمعة (Cluster) فى مكان محدد من الچينوم بينما فى الكائنات غير حقيقية النواة تكسون هذه الچينات متجمعة فى مكان محدد من الچينوم، فعلى سبيل المثال، تكون الچينات الثلاثة التى تنستج الإنزيمات الثلاثهة الكرنسة الملازمات المثلثة التى تنستج

- 1- Galactose- 4- epimerase
- 2- Galactose- 1- phosphate uridyl transferase
- 3- Galactokinase

موزعة على الكروموسومات ١،٩،١٧ على الترتيب في الإنسان، بينما في البكتيريا تكون هذه الچينات الثلاثة متجمعة في مكان محدد من الچينوم البكتيري. ومن الواضح أنه على الرغم من انتشار چينات العائلة الچينية الواحدة في الچينوم في الكائنات حقيقية النواة إلا أنه يحدث تنظيم التعبير الچيني لهذه الچينات بطريقة تعاونية حيث يحدث تعبير چيني لمجموعة من هذه الچينات وعدم التعبير الچيني للمجموعة الأخري من الچينات في نفس الوقت استجابة لمنبه مشترك. ومن الواضح أيضاً أنه يوجد عدد قليل من الچينات التي تنظم وتتحكم في التعبير الچيني والتي تتشط أو تكبت (Repress) عديد من الچينات الأخري التي تحمل خصائص مشتركة.



شكل (٢٥): يوضح طرز الجينات الكانبة (Pseudogenes)

A الموقع الجينى للألفاجلوبين على الكروموسوم رقم ١٦ فـــى الإنـــمان والـــذى يــمضم الجينـــات الفعالـــة وظيفيـــا  $\alpha E^{\prime}$  و  $\alpha A = 0$  و  $\alpha A =$ 

B – الجين Mt-IIA الفعال وظيفياً والذي يحتوى على إنترونين بالاضافة الى ثلاثة لِكزونات بينما الجين الكانب B – الجين Mt-IIA لا يحتوى على اي إنترونات ويشابه في تركيبه الـmRNA الناضج الناتج عــن نــمنخ الجــين Mt-IIA.

#### الجينات الكاذبة

الچينات الكانبة هي نسخ من الچينات المكررة ولكنها غير فعالة وظيفياً وغالباً لا يحدث نسخ للچينات الكانبة. وتوجد الچينات الكانبة في كل أنواع الچينات في الكاننات حقيقية النواة سواء تلك التي تنسخ وتترجم إلى الأنواع المختلفة من البروتينات الخلوية أو تلك التي تنسخ فقط إلى الأنواع المختلفة من الــRNA، مثل الــRNA و rRNA و rRNA. ويختلف عدد الچينات الكانبة بإختلاف الچينات، فعلى سبيل المثال، فالچينات الصغيرة التي ينسخها كل من إنزيم البلمرة pol I و pol و pol عالباً ما تحتوى على مئات من الچينات الكانبة بينما الچينات التي تتسخ وتترجم إلى الأنواع المختلفة من البروتينات الخلوية تحتوى عادة على عدد قليل من الچينات الكانبة أقل من ٢٠ چين كانب. وتنقسم الچينات الكانبة إلى طرازين هما:

- ١- الجينات الكاذبة المماثلة في التركيب الجين الأصلي وهذا النوع من الجينات الكاذبة تكون مرتبطة بالجين الأصلي ومماثلة له في التركيب. وألية تكوين هذا الطراز من الجينات الكاذبة هو حدوث تكرار متتالى لمنطقة من الكروموسوم التي تحتوى على الجين الأصلي ومن أمثلة هذا الطراز من الجينات الكاذبة الموقع الجيني لجين الألفاجلوبين (α-globin) في الإنسان حيث يحتوى هذا الموقع على ثلاثة جينات فعالة وظيفياً هي (شكل ٢٥).
  - أ- الچين αEl ويظهر التعبير الچيني له في المراحل الچينية
- ب-الچين A1 والچين A2 ويظهر التعبير الچيني لهما في الفرد البالغ، كما يضم هذا الموقع الچيني چينين كانبين هما αΑ'1 و αΕ' ومن المحتمل نشأتهما من الچين الأصلى منذ ٥٠ مليون سنة ويرجع السبب في كونها غير فعالة وظيفياً إما لحدوث طفرات متعددة في الچين الكانب تسبب تغير في الشفرات الوراثية أو إلى حدوث طفرة واحدة ينتج عنها تكوين أحد شفرات إنهاء الترجمة وبالتالي تكوين بروتين غير كامل.
- ٧- الجينات الكاذبة المشتقة من الـــ mRNA الناضع (Mature mRNA) والناتج من نسخ الجين الأصلي، وعلى ذلك فإنها لا تحتوى على الإنترونات التي توجد في الجين الأصلي ومن أمثلة هذا الطراز من الجينات الكاذبة الجين الكاذب (Mt-IIB) في الإنسان، والذي لا يحتوى على إنترونات بينما الجين الأصلي (Mt-IIA) يحتوى على إنترونات بينما الجين الأصلي (Mt-IIA) يحتوى على إنترونات بينما الجين الأصلى (Mt-IIA)

#### The Transponsons الترانسيوزونات

بالإضافة للچينات التى توجد فى چينومات الكائنات الحية، فإنه توجد طرز خاصة من التتابعات النيوكليونيديه الطويلة أو القصيرة والتى تنتشر فى الچينوم وتعرف بالترانسبوزونات وتتميز بالخصائص التالية:

- ١- يتر اوح طول كل تتابع نيوكليوتيدي منها ما بين ٢٠٠٠ إلى ٧٠٠٠ نيوكليوتيدة.
- ٧- أكثر حركة (Mobile) وتنقل داخل الچينوم ولها القدرة على الننقل من مكان إلى آخر داخل نفس الچينوم وقد تكون هذه الحركة أو النتقل لمدة جيل واحد أو لعديد من الأجيال.
  - ٣- تتوزع بطريقة عشوائية داخل الجينوم أثناء حركتها وتنقلها.
- ٤-قد تسبب عند تحركها وتنقلها داخل الچينوم حدوث طفرات والتى أدت إلى اكتشافها لأول مرة بواسطة العالمة Barbara McClintock في الستينات من القرن العشرين وأطلقت عليها اسم العناصر المتنقلة (Transposable elements).
- و-يمكن الأستدلال على وجود الترانسبوزونات وتتقلها داخل الچينوم بمقارنة مناطق الــ DNA في السلالات المختلفة لنفس الكائن.
- ٣- أمكن عزل الترانسبوزونات من عديد من الكائنات حقيقية النواة ووجد أنها تقع في عديد من الأقسام تبعاً لتركيبها وليس معروفاً حتى الآن آليه أو ميكانيزم تنقل الترانسبوزونات داخل الچينوم ولكن من الواضح أن المحتوى الوراثي للكائن بلعب دوراً في هذه الآلية.
- ٧- كل الترانسبوزونات يوجد على جانبيها تتابعات نيوكليوتيديه قصيرة متكررة من السهالة والتي يعتقد أنها تمثل المناطق التي يحدث عندها الكسر الذي تتطلبه عملية انتقال واندماج الترانسبوزونات في مكان لآخر داخل الچينوم لكائن ما.

#### Satellite DNA DNA الساتلايت

بالإضافة لوجود الجينات والترانسبوزونات في جينومات الكائنات حقيقية النواة يوجد طراز معين من التتابعات النيوكليوتيديه والتي تسمي بالسائلايت DNA وهو ذلك التتابع من النيوكليوتيدات الذي يحتوى على نفس التركيب من النيوكليوتيدات مسبباً ذلك لأن يكون حزمه من السلوكليوتيدات الذي يمكن تمييزها عن باقى الـــ DNA بواسطة عديد من الطرق المنتوعة للطرد المركزي ومن ثم جاءت تسميته بالسائلايت DNA ويتميز بما يلي:

- ١ أنها تتابعات نيوكليوتيديه متكرره بمعدل عالى في صورة مكررات طويلة متتالية تصل إلى آلاف من المكررات المتشابهه نسبياً في التركيب.
- ٢- يتراوح طول كل مكرره منها ما بين مكررات قصيرة تحتوى ما بين ٢ إلى ٢٠٠ نيوكليوتيدة الى مكررات طويلة تحتوى على الآلاف من النيوكليوتيدات.
- ٣- عادة ما يوجد بعض الأختلافات البسيطة بين هذه التتابعات المتكررة والذي من المحتمل أنها تعكس تطور هذا الساتلايت DNA بواسطة التكرار المنتالي متبوعاً بحدوث الطفرات أو حدوث النقص (Deletion).
- و-عديد من طراز السائلايت DNA تحيط بالسنتروميرات (Centromeres) والتلوميرات (Telomeres) والتلوميرات (Telomeres) المستروكيومامين تظهر بالميكروسكوب الضوئي كمناطق شديدة الصبغ تعرف باسم الهتروكرومامين (Metaphase) في كروموسومات الدور الاستوائي (Metaphase) من الانقسام الميتوزي عند صبغ الخلايا المنقسمة بصبغة الفولوجين.
  - ٦- عادة لا يحدث نسخ (Transcription) للــ DNA التابع (Satellite DNA).

#### Mini-Satellite DNA DNA الميني ساتلابت

تحتوى أيضاً چينومات الكائنات حقيقية النواة بالإضافة للچينات والترانسبوزونات والساتلايت DNA على ما يعرف باسم المينى ساتلايت DNA (Mini-Satellite DNA) وهى تتابعات نيوكليونيديه تتميز بالخصائص:

- ١- تتركب من عدد قليل فقط من المكررات المتتالية ذات التركيب البسيط والذى ينتشر فى الجينوم.
- ٧- يتميز بوجود اختلافات كبيرة في عدد المكررات المتتالية باختلاف الأفراد فقد يكون عدد هذه المكررات المتتالية طويل في فرد وقصير في فرد أخر عند نفس الموقع من الــــ DNA وهذه الاختلافات تستخدم لعمل بصمة خاصة من الــــ DNA لكل فرد والتي يمكن استخدامها في التحاليل الوراثية الأخرى.

#### تنظيم الجينوم Genome Organization

يمكن تعريف الچينوم Genome بأنه العدد الاحادى من الكروموسومات (Haploid number) في أي كائن من الكائنات حقيقية النواة ويرمز له بالرمز n وهذا العدد الأحادى هو الذى يتواجد في الجاميطات المذكرة والمؤنثة. ونظراً لأن الكائنات غير حقيقية النواة (البكتيريا) يتواجد فيها نسخة واحدة (One copy) فقط من الچينوم فإنها تسمى (Monoploid) وليست (Haploid) لأنها لا تتكاثر جنسياً ولا تكون جاميطات مذكرة أو مؤنثة.

#### قيمة الــC-Value

تعرف قيمة الـــ C-Value بأنها كمية الـــ DNA في الچينوم الأحادي (Haploid genome) في الخميرة الكائنات حقيقية النواة وتختلف هذه القيمة باختلاف الكائنات حقيقية النواة فغي الخميرة S. cerevisioe تقدر هذه القيمة بحوالي ۲۰ و وج من النيوكليونيدات وفي بعض البرمائيات تصل الي ۱۰ و وج من النيوكليونيدات بينما في الكائنات حقيقية النواة الراقية تكون هذه القيمة أكبر بكثير من تلك الكمية من الـــ DNA الضرورية لقيام هذه الكائنات بوظيفتها. فعلى سبيل المثال تكون هذه القيمة النيوكليونيدات.

ولقد أوضعت تقديرات عدد الچينات في الإنسان باستخدام طرق متعددة ومتنوعة أن عدد الچينات أقل من تلك الكمية بكثير وأن هناك زيادة في كمية الــــDNA في الچينوم الأحادي تعادل عشرة أضعاف تلك الكمية من الـــــDNA اللازمة لقيام الإنسان بوظيفته الطبيعية.

ولقد وجد أن هذه القيمة الـــC-Value داخل قسم ما بين الكائنات حقيقية النواة تتراوح من قيمة دنيا (Minimum) الى قيمة قصوى (Maximum) وأن القيمة القصوى تعادل مائة ضعف القيمة الدنيا داخل قسم ما من الكائنات حقيقية النواة، وهذا المجال الواسع لهذه القيمة في قسم ما من الكائنات حقيقية النواة تعرف باسم (C-value paradox).

وعموماً فإن قيمة الـــC-Value تزداد كلما ازداد حجم الجينوم (جدول ٢)

لأزواج القواعد (kbp)	ALCH . L. W1:4CH			
ورورع بعورج (طمع)	الحاسات معدرا بالحيس	اسچينوم کي بحص	ر ). بوصح حجم	جدوں ا

الكائن Organism	حجم البينوم Size of genome (kbp)		
SV40	5.1		
Vaccinia virus	190		
E. coli	4000		
S. cervisioe	13500		
Drosophila	165000		
Man	2900000		

وعلى الرغم من اختلاف هذه القيمة C-value باختلاف أنواع الكائنات المختلفة والتي تزداد مع زيادة الكائنات في التعقيد إلا أن هذه الكمية (C-value) تكون ثابتة في أفراد النواع الواحد سواء كان نبات أو حيوان وهذه هي إحدى الحقائق العلمية المؤكد حتى الآن.

# الباب الثالث

# الشفرة الوراثية والتخليق الحيوى للبروتين The Genetic Code and Protein Biosynthesis

#### The Genetic Code

#### أولاً: الشفرة الوراثية

مما لا شك فيه أن التعبير الچينى للچينات يتم من خلال إنتاج الچينات للبروتينات الخلوية عن طريق نسسخ (Transcription) الچين وتكوين السسم mRNA والذي يترجم (Translation) بواسطة الريبوسومات الى البروتين على النحو التالى:

ونظراً لأن أى بروتين يتركب من عدد معين وبترتيب ثابت ومحدد من الأحماض الأمينية فإن تتابع وترتيب القواعد فى جزىء الـــ mRNA هو الذى يحدد ويملى عدد وطبيعة الأحماض الأمينينة فى البروتين الناتج ونظراً لأن أى چين (Gene) يتركب من تتابع معين ومحدد من القواعد الأربعة وهى الأدينين (A) Adenine) والجوانين (G) والسيتوسين ومحدد من القواعد الأربعة وهى الأدينين (T) والتى يختلف عددها وترتيبها بإختلاف الجينات فإن السؤال الذى بطرح نفسه هو:

كيف يمكن للأنواع الأربعة من القواعد السابقة أن تعبر عن الأحماض الأمينية الأساسية العشرين والتي تدخل في بناء وتركيب كل الأنواع المختلفة من البروتينات الخلوية؟

ويعتبر العالم چورج چامو (George Gamow) هو أول من قدم تصوراً نظرياً للإجابة على السؤال السابق حيث أقترح أن التعبير عن الأحماض الأمينية المختلفة في البروتين يكون من خلال شفرة وراثية Genetic Code تتركب من تتابع محدد وثابت من ثلاثة قواعد من القواعد الأربعة و السابقة الذكر والتي تذخل في تركيب الجين وذلك للأسباب التالية:

- ١- إذا عبرت كل قاعده واحدة من القواعد الأربعة (C, T, G, A) عن حامض أمينسى فسوف تتكون أربعة شفرات (Codons) فقط كل منها تعبر عن حامض أمينسى معين، وهذا العدد من الشفرات لا يكفى للتعبير عن كل الأحماض الأمينية العشرين.
- ٣- إذا عبرت كل قاعدتين من القواعد الأربعة (٤١) عن حامض أميني معين فـ سوف تتكون ١٦ شفرة لتعبر عن ١٦ حامض أميني، وأيضاً هذا العـدد مـن الـشفرات ماز ال غير كافي للتعبير عن كل الأحماض الأمينية العشرين.
- ٣- إذا عبرت كل ثلاثة قواعد من القواعد الأربعة (٤٦) عن حامض أمينا معين فسوف نحصل على ٦٤ شفرة، وهذا العدد من الشفرات يكون كافياً للتعبير عن الأحماض الأمينية العشرين.

#### تعيين وتحديد الشفرة الوراثية

#### Determination and Identification of the Genetic Code

يعتبر تعيين وتحديد الشفرات الوراثية المختلفة للأحماض الأمينية العشرين من أهم الإنجازات العلمية التى تحققت في الستينات من القرن العشرين وذلك عن طريق الأبحاث التى أجراها العالمين نيربرج (Nirenberg) وكورانا (Khorana) عام ١٩٦١ حيث استخدما طرق بحثية مختلفة لحل لغز الشفرة الوراثية وتتلخص هذه الطرق فيما يلى:

۱- طريقة تخليق خيط من الــ RNA صناعياً (Artificial RNA) يتركب من نوع واحد من القو اعد.

ففى عام ١٩٦١ اكتشف العالم (Nirenberg) إنزيم بكتيرى فى البكتيريا E. coli إبدية ففى عام ١٩٦١ فى أنبوبة (Polyribonucleotide phosphorylase) للختبار فى وجود الوحدات البنائية الأربعة فى صورة ثنائية الفوسفات وهى (GDP, CDP, CDP) وذلك دون الحاجة إلى وجود خيط مطبعى يستخدمه هذا الإنزيم لتخليق خيط الساهم من هذه الوحدات البنائية. كما وجد هذا العالم أيضاً أنه إذا وضع هذا الخيط من السهر RNA الصناعى فى أنبوبة اختبار تحتوى على مكونات النظام اللازم لتخليق البروتين من ريبوسومات وإنزيمات وكل الأحماض الأمينية العشرين وكل السهر فانه يتكون سلسله عديدة الببنيد (Polypeptide chain) يمكن عزلها وفصلها وتنقيتها ومعرفة ترتيب وتتابع الأحماض الأمينية بها. ولقد استخدم هذا العالم هذه الطريقة لتخليق خيوط من السهر RNA الصناعية يحتوى كل منها على نوع واحد من القواعد فقط على النحو الثالى:

 (PolyU) يتكون فقط من عديد من قواعد اليوراسيل
 (RNA يتكون فقط من عديد من قواعد اليوراسيل

 (UDP)<sub>n</sub>
 — Poly U

 (Poly A) يتركب فقط من عديد من قواعد الأدينين
 RNA يتركب فقط من عديد من قواعد الأدينين

 (ADP)<sub>n</sub>
 — AAAAAAA Poly A

 (Poly C) يتخليق خيط من الــــRNA يتركب من عديد من قواعد الستيوسين
 RNA يتركب من عديد من قواعد الستيوسين

 (CCCCCC
 Enzyme

 (CDP)<sub>n</sub>
 — Poly C

ولم يتمكن هذا العالم من تخليق خيط الــ RNA يتركب من الجــوانين فقــط (Poly G) وذلــك لوجود صعوبات فنية ولقد استخدم هذه الخيوط من الــRNA المخلقة صناعياً في تخليق سلاسل عديدة الببتيد بوضع كل منهما بمفرده في أنبوبة أحتبار تحتوى على كل المكونات اللازمة لتخليق البروتين السابق ذكرها وكانت النتائج على النحو التالي:

أ- عند استخدام خيط السـRNA المكون من اليوراسيل فقط (Poly U) تكونت سلاسل عديدة الببتيد تتركب من الحامض الأميني فينايل ألانين (Phenylalanine (ph) فقط وبذلك استنتج أن الشفرة (Codon) الخاصة بهذا الحامض الأميني هي ثلاثية من اليوراسيل (UUU)

ب- عند استخدام خيط الــ RNA المكون من عديد من قواعد الأدينين (Poly A) فقط تكونت سلاسل عديدة الببتيد تتركب من الحامض الأميني الليسين (Lysine (lys) فقط وبذلك استنتج أن الشفرة (Codon) الخاصة بهذا الحامض الأميني هي ثلاثية من الأدينين (AAA)

lys - lys -

ج- عند استخدام خيط الــ RNA المكون من عديد من قواعد السيتوسين (Poly C) فقط تكونت سلاسل عديدة الببتيد تتركب من الحامض الأميني البرولين (Proline (pro) فقط وبذلك استنتج أن الشفرة (Codon) الخاصة بهذا الحامض الأميني هي ثلاثية من السيتوسين (CCC)

Poly C + النظام الكامل لتخليق البروتين pro - pro - pro - pro - pro - pro.

٢- طريقة تخليق خيط من الــRNA يتركب من ترتيب معروف من نوعين من القواعد
 فقط بصورة متبادلة.

وفى هذه الطريقة استخدمت كل من الطرق الإنزيمية والتخليق الكيميائى فى تخليق خيط طويل من الـ RNA يتركب من الجوانين (G) واليوراسيل (U) فقط على سبيل المثال على النحو التالى

#### ...... GUGUGUGUGUGUGU.......

وعند وضع هذا الخيط من الـ RNA فى أنبوبة اختبار تحتوى على كل النظام الكامل لتخليق البروتين تكونت سلاسل عديدة الببتيد تتركب من نوعين من الأحماض الأمينية فى صورة متبادلة هما القالين (Valine (val والسستين (cystein (cys) كما يلى:

... GUG UGU GUG UGU GUG UGU....

val - cys - val - cys - val - cys

وبذلك استنتج هذا العالم أن الشفرة الوراثية للحامض الأميني الڤالين هي (GUG) بينما الشفرة الوراثية للحامض الأميني السستين هي (UGU).

٣- طريقة تخليق خيط من الــ RNA صغير جداً يتركب من ثلاثة قواعد فقط والتى تعرف باسم الرسالة الصغيرة Mini-messenger RNA

وجد أن جزيئات خيط الــRNA الصغيرة جداً والتى تتركب من ثلاثة قواعد فقط يستطيع الريبوسوم (Ribosome) الارتباط بها وبالتالى أرتباط الحامض النووى الناقل RNA وما يحمله من حامض أمينى بهذه الرسالة الصغيرة وبذلك يمكن فصل المركب المكون من الريبوسوم والـــRNA وما يحمله من حامض أمينى عن باقى المكونات الأخرى التى تمثل كل النظام الكامل لتخليق البروتين ومن ثم يمكن تحديد الحامض الأمينى الذى أرتبط بمثل هذه الشفرة (Codon) الثلاثية. ولقد تم تخليق مثل هذه الشفرات (Codon) الثلاثية والتى تتركب من ثلاثة قواعد فقط بترتيب معين ومعروف حيث أمكن تخليق كل الأربعة وستون (٦٤) شفرة (Codon)

ثلاثية والتى تمثل كل التوافيق الممكنة بين القواعد النيتروچينية الأربعة (٢٤- ٦٤) باستخدام الطرق الكيميائية. فعلى سبيل المثال وجد أن الشفرة الثلاثية GUG يرتبط بها الريبوسوم والحامض النووى الناقل tRNA الذى يجمل الحامض الأميني القالين (Valine). وبهذه الطريقة أمكن تحديد كل الشفرات (Codons) للأحماض الأمينية الأساسية العشرين. كما أكدت هذه الطريقة طبيعة الشفرة الثلاثية (جدول ٣).

جدول (٣): الشفرات الورثية Genetic codons للأحماض الأمينية الأساسية العشرين.

Second letter							
		บ	С	Ά	G		
	U	UUU Phe UUA Leu	UCU UCC UCA UCG	UAU Tyr UAC Tyr UAA Stop UAG Stop	UGU Cys UGC Cys UGA Stop UGG Trp		
First letter	0	CUG Len	CCU CCC CCA CCG	CAU His CAC His CAA GIn	CGU CGC CGA CGG	Third letter	
Hirst	Α	AUU AUC AUA AUG Met	ACU ACC ACA ACG	AAU Asn AAC Lys AAA	AGU Ser AGC AGA AGA Arg	etter	
	G	GUU GUC GUA Val GUG	GCU GCC GCA GCG	GAU Asp GAC Asp GAA Glu GAG	GGU GGC GGA GGG		

ويلاحظ أن شفرة البداية AUG تعبر عن الحامض الأميني ميثيونين (Methinine) وثلاثة شفرات لإنهاء الترجمة (UAA أو UAG). كذلك يلاحظ أن جميع الأحماض الأمينية يعبر عنها ما بين شفرتين (Codons) إلى سنة شفرات بإستثناء الحامض الأميني الترتبوفان (Tryptophan) يعبر عنه بشفرة واحدة وهي (UGG).

#### مرادفات الشفرة الوراثية Synonymous In The Genetic Code

مع حلول عام ١٩٦٤ أمكن معرفة الشفرات (Codons) الأربعة وستون ووجد من بينها شفرة البداية (Initiation codon) وهي الشفرة (AUG) وثلاثة شفرات أخرى تمثل شفرات إنهاء الترجمة (Stop codons) وهي الشفرات (UAG) أو (UAA) أو (UGA). ونظراً لوجود ٦١ شفرة وراثية مختلفة وأنه يوجد عشرين حامض أميني فقط فسوف يوجد أكثر من شفرة واحدة لتعبر عن نفس الحامض الأميني وهذا ما يعرف بالمرادفات في الشفرة الوراثية فعلى سبيل المثال يعبر عن الحامض الأميني البرولين (Proline) بأي شفرة من الشفرات الأربعة (CCA) أو (CCG) أو (CCC) أو (CCU). كذلك وجد أن الشفر ات المختلفة التي تعبر عن نفس الحامض الأميني تختلف عن بعضها في القاعدة الثالثة من يمين الشفرة وأن هذه الظاهرة شائعة بالنسبة لكل الأحماض الأمينية التي يعبر عنها بأكثر من شفرة. ولقد أكدت الأبحاث أن عدد الأحماض النووية الناقلة tRNAs الموجودة بالخلية أقل بكثير عن عدد الشفرات الوراثية وبذلك يستطيع الحامض النووى الناقل tRNA الخاص بنقل حامض أميني معين التعرف على هذه الشفرات المختلفة ننفس الحامض الأميني حيث يكون للقاعدة الثالثة في يمين الشفرة المضادة (Anticodon) الموجودة بالــــ tRNA درجة من الترنح (Wobble) تسمح لها بالاقتران مع القاعدة الثالثة في يمين الشفرة (Codon) . فعلى سبيل المثال يعبر عن الحامض الأميني البرولين بأى شفرة من الشفرات (CCA) أو (CCG) أو (CCC) أو (CCU) وأن الشفرة المضادة (Anticodon) الموجودة في الــ tRNA الذي يحمل هذا الحامض الأميني هي (GGU) وبذلك تستطيع القاعدة يوراسيل U في هذه الشفرة المضادة الاقتران بالأدينين (A) أو الجوانين (G) أو السيتوسين (C) أو اليوراسيل (U) والتي تمثّل القاعدة الثالثة في يمين الشفرات (CCA) أو (CCC) أو (CCC) أو (CCU) وتعرف هذه الظاهرة بنظرية الترنح (CCC) في الشفرة الوراثية وهذا يفسر قلة الأحماض النووية الناقلة tRNAs بالخلية عن عدد الشفرات الوراثية. ووجود المرادفات وكذلك ظاهرة النرنح في الشفرة الوراثية يؤدي إلى إنخفاض النَّأْثير الضار الناشيء عند حدوث الطفرة عند مستوى زوج من القواعد إلى أدني مستوى له حيث أنه

- قد تؤدى الطفرة إلى تكوين إحدى الشفرات المتعددة لنفس الحامض الأمينى وعلى ذلك يمكن تلخيص أهم خصائص الشفرة الوراثية في النقاط التالية:
- ا يعبر عن الشفرة الوراثية (Genetic code) بنتابع معين ومحدد من ثلاثة قواعد على
   طول الرسالة الوراثية المحمولة بواسطة mRNA.
- ٧- لا توجد فواصل بين الشفرات الثلاثية المتتالية على طول الرسالة الوراثية (mRNA) تفصل بين شفرة وأخرى أو بين مجموعة من الشفرات الوراثية على طول الرسالة الوراثية (mRNA).
- ٣- يوجد ظاهرة المرادفات (Synonymous phenomena) في الشفرة الوراثية والتي تعنى وجود أكثر من شفرة (Codon) مختلفة تعبر عن نفس الحامض الأميني.
- \$- يوجد ظاهرة الترنح (Wobble hypothesis) في الشفرة الوراثية والتي تعنى أن نفس الحامض النووي الناقل (tRNA) يستطيع التعرف على أكثر من شفرة لنفس الحامض الأميني.
- و-يبدأ دائما ترجمة الرسالة الوراثية (mRNA) بواسطة الريبوسوم عن طريق أرتباطه بشفرة بداية الترجمة (AUG) حيث يتم وضع أول حامض أميني في السلسلة عديدة الببتيد وهو الحامض الأميني ميثيونين (Methionine) في الكائنات حقيقية النواة والحامض الأميني فورمايل ميثيونين (Formyl methonine) في الكائنات غير حقيقية النواة.
- ٣- تنتهى ترجمة الرسالة الوراثية mRNA بواسطة الريبوسوم عندما يصل إلى أى شفرة من شفرات إنهاء الترجمة الثلاثة (UAG) أو UAA أو UGA) حيث لا يوضع أى حامض أمينى فى السلسلة عديدة الببتيد عندما يصل الريبوسوم إلى أى شفرة من هذه الشفرات الثلاثة.
- ٧- الشفرة الوراثية غير متداخلة (Non-overlapping) بمعنى أن كل ثلاثة قواعد متتاليسة تمثل شفرة معينة وأن كل قاعدة في هذه الشفرة هي جزء منها وليست أجزاء من شفرات متعددة.

#### عمومية الشفرة الوراثية Universality of the Genetic Code

على الرغم من أن معظم المعلومات حول الشفرة الوراثية من حيث طبيعتها وتحديدها جاءت من الأبحاث التي أجريت على البكتيريا E. coli ، إلا أنه أمكن الحصول على نفس النتائج باستخدام كائنات أخرى مثل الامثيبيا (Amphibia) والثدييات (Mammalian) وكذلك الأنسجة النباتية. ولقد أجمعت نتائج هذه الأبحاث على أن الشفرة الوراثية (Genetic code) عامة (Universal) في كل الكائنات الحية سواء الراقية أو غير الراقية وهذا يعنى أن الشفرة سواء في القيرس أو الإنسان وهو أرقى الكائنات الحية ثابتة. وتقدم عمومية الشفرة الوراثية دليل قوى على أنه منذ أن وجدت الحياة على الأرض حيث ظهرت أول صور الحياة منذ ثلاثة بلايين عام حيث وجدت الشفرة الوراثية كان هناك انتخاب قوى تجاه هذه الشفرة لكى تستمر بدون تغير وذلك لأن التغير في شفرة واحده سوف يترتب عليه تغيير حامض أميني ما في كثير من البروتينات والذي سوف ينتج عنه تأثير ضار بالكائن وربما يكون لمثل هذه الطفرات تأثير مميت (Lethal) وهذا يفسر استمرار ثبات الشفرة الوراثية بدون تغير منذ أن بدأت الحياة على الأرض.

#### أنواع الطفرات التي تحدث في الشفرة الوراثية Mutation in the Genetic Cod

فى عام ١٩٥٧ قدم العالم Veren Ingram أول دليل مباشر على أن الچينات تحمل الشفرات الخاصة لإنتاج البروتينات المختلفة وذلك بمقارنة تحليل بروتين الهيموجلوبين الطبيعى فى خلايا الدم الحمراء ببرويتن هيموجلوبين خلايا الدم المنجليه فى الإنسان حيث وجد أن الأختلاف بينهما يرجع إلى إحلال الحامض الأمينى قالين (Valine) فى هيموجلوبين خلايا الدم المنجليه بالحامض الأمينى جلوتاميك (Glutamic) فى هيموجلوبين كرات الدم الحمراء الطبيعية. ولقد وجد أن هذا الإحلال للحامض الأمينى يرجع إلى حدوث طفرة فى شفرة الحامض الأمينى جلوتاميك (GUA) وهى شفرة الحامض الأمينى جلوتامين على النحو التالى:

- الطفرات الساكنة (Silent mutations) وتتشأ هذه الطفرات الساكنة إذا حدث تغير القاعدة الثالثة من يمين الشفرة الوراثية والذي ربما يؤدى هذا التغير إلى تكوين شفرة أخرى لنفس الحامض الأميني وذلك لوجود ظاهرة المرادفات في الشفرة الوراثية وبذلك لن يحدث تغير للمحامض الأميني رغم حدوث الطفره وبالتالي لن يحدث تغير للبروتين الناتج، فعلى سبيل المثال إذا حدثت طفره في الشفرة الوراثية للحامض الأميني برولين (GGT) تسببت في تغيير القاعدة الثالثة (T) إلى قاعدة الأدينين (A) وبالتالي تصبح هذه الشفرة بعد حدوث الطفره هي GGA فإن هذه الشفرة مازالت تعبر عن نفس الحامض الأميني البرولين لوجود المرادفات في الشفرة الوراثية.
- ٧- الطفرات الخاطئة المعنى (Miss-sense mutations) وينشأ هذا النوع من الطفرات إذا حدث التغير في القاعدة الأولى شمال الشغرة والذي يترتب عليه إحلال حامض أميني محل آخر في البروتين الناتج وبالتالي ينتج بروتين طافر. فعلى سبيل المثال إذا حدث تغير في القاعدة الأولى في شغرة الحامض الأميني برولين (GGT) وهي الجوانين (G) ليحل محلها القاعدة أدينين (A) فسوف يتبع ذلك تغير هذه الشفرة تماماً لهذا الحامض الأميني البرولين ليحل محله الحامض الأميني السيرين AGT) وجالتالي ينتج بروتين طافر.
- ٣- الطفرات ذات المعنى (Sense mutations) وينشأ هذا النوع من الطفرات إذا حدث تغير فى القاعدة الثالثة يمين الشفرة ترتب عليه تكوين إحدى شفرات إنهاء الترجمة المبكرة والذى يترتب عليه تكوين بروتين غير كامل التكوين ويصبح بروتين طافر فعلى سبيل المثال إذا حدث تغير فى القاعدة الثالثة يمين الشفرة ATG بإحلال السيتوسين (C) محل الجوانين (G) فإنه يترتب على ذلك تكوين إحدى شفرات إنهاء الترجمة المبكرة (ATC) وبالتالى يتوقف استمرار تكوين البروتين ويتكون بروتين ناقص (بروتين طافر).
- \$ طقرات تغيير القالب الشقرى (Frameshift mutations) ينشأ هذا النوع من الطفرات إما عن طريق إضافة (Addition) قاعدة واحده أو نقص (Deletion) قاعدة عن طريق الخطأ عند تضاعف الــ DNA وفي كلا الحالتين يحدث تغير كامل لكل الشفرات أو غالبيتها تبعاً لمكان النقص أو الإضافة وبالتالي يتكون بروتين طافر.

#### تطور الشفرة الوراثية Evolution of the Genetic Code

على الرغم من أن الشفرة الوراثية عامة وثابتة في جميع الكائنات الحية والڤيروسات إلا أنه توجد نظريتين لمنشأ الشفرة الوراثية هما:

- ١- نظرية الحفظ بالصدمة (Frozen accident theory) وتقترح هذه النظرية أن الشفرة الوراثية نشأت بالصدفة وأنها لم تتغير لأن الأنتخاب كان في صالح هذه الشفرات الوراثيه مما أدى إلى ثباتها وعدم تغيرها.
- ٧- النظرية التطورية (Evolutionary theory) وتقترح هذه النظرية أن الشفرات الوراثية المختلفة نشأت وتطورت وأشتقت من شفرات وراثية أولية. ومع ذلك فإن النظرية الأولى هى الأكثر قبولاً وتأييداً على الرغم من أن الشفرات الحالية يحتمل أنها ليست هى الأفضل بالنسبة للكائنات الحية فعلى سبيل المثال يوجد ستة شفرات مختلفة للحامض الأمينى الأرچنين (Arginine) بينما الإحتياج الحقيقى لهذا الحامض الأمينى فى البروتينات المختلفة هو يكفى وجود شفرتين أو ثلاثة للتعبير عنه وكذلك فإن الحامض الأمينى الليسين (Lysine) له شفرتين مختلفتين بينما الاحتياج الحقيقى لهذا الحامض الأمينى يتطلب وجود أكثر من شفرتين له وذلك لتواجده فى معظم البروتينات الخلوية. ومهما يكن الحدث الذى حدث بالنسبة لمنشأ الشفرة الوراثية فإن نظرية منشأ الشفرة الوراثية وحفظها بالصدفة كان بمثابة حدث قاطع وذلك لأن الأحماض الأمينية هى المسئولة عن تكوين البروتينات فى كل الكائنات الحية والموجودة حالياً على الأرض.

#### Protein Biosynthesis ثانياً: التخليق الحيوى للبروتين

من المعروف أن معظم الچينات تبدى تأثيرها من خلال إنتاجها للبروتينات سواء كانت بروتينات تركيبية وهى التى تدخل فى بناء مكونات الخلية أو مكونات الأنسجة والأعضاء المختلفة للكائن الحى أو قد تكون بروتينات وظيفيه وهى التى تقوم بوظيفة داخل الخلية مثل الإنزيمات. وتعتبر البروتينات جزيئات كبيرة معقدة التركيب حيث يبدى بعضها درجة عالية من التخصص الوظيفى مثل الإنزيمات التى تحفز التفاعلات الكيميائية الحيوية المختلفة بالخلية، وهذا يبين ويوضح لماذا يكون للچين عادة تأثير متخصص أو تأثير محدد على الشكل المظهرى(Phenotype) للكائن.

وعموماً تتركب البروتينات إما من نوع واحد من السلاسل عديدة الببتيد أو أكثر من نوع واحد من السلاسل عديدة الببتيد كما في حالة بروتين الجلوبين (Globin) في الإنسان حيث يتركب جزيء الجلوبين الكامل والفعال وظيفياً من أربعة سلاسل عديدة الببتيد ائتين منهما متماثلين ومتطابقين وتسمى السلاسل عديدة الببتيد الفا ( $\alpha$ -chains) وأثنين آخرين متماثلين ومتطابقين وتسمى السلاسل عديدة الببتيد بيتا ( $\beta$ -chains) وتتركب السلسله ألفا ( $\alpha$ -chain) من 181 حامض أميني بتتابع محدد أيضاً. معين ومحدد بينما تتركب السلسله بيتا ( $\beta$ -chains) من 181 حامض أميني بتتابع محدد أيضاً. وبذلك يوجد چينين هما الچين A والذي ينسخ ويترجم إلى السلاسل عديدة الببتيد الفا ( $\alpha$ -chains).

وتتركب السلسلة عديدة الببتيد من تتابع معين ومحدد من الأحماض الأمينية والتي ترتبط ببعضها عن طريق عديد من الروابط الببتيدية (Peptide bonds) بين مجموعة الكربوكسيل في أول حامض أميني مع مجموعة الأمينو في الحامض الأميني الثاني وهكذا يتوالي تكوين هذه الروابط الببتيدية على طول السلسلة عديدة الببتيد حيث تتقهى السلسلة عديدة الببتيد بحامض أميني يحتوى على مجموعة كربوكسيل حره بينما تبدأ هذه السلسلة عديدة الببتيد بحامض أميني يحتوى على مجموعة أمينو حره. وعموماً يوجد عشرون حامض أميني أساسي (شكل ٢٦) تدخل في بناء وتركيب كل البروتينات الخلوية الطبيعية وتختلف هذه البروتينات عن بعضها فيما بلي:

١- عدد وأنواع السلاسل عديدة الببتيد في كل يروتين.

٧- عدد وتتابع أو ترتيب الأحماض الأمينية في السلسله الواحده حيث يتراوح عددها في السلسله الواحده ما بين ٥١ حامض أميني كما في بروتين هرمون الأنسولين (Insulin) إلى أكثر من ١٠٠٠ حامض أميني كما في بروتين الثيبروين (Fibroin) وهو بروتين الحرير الطبيعي ويعرف ترتيب وتتابع الأحماض الأمينية في السلسلة عديدة الببتيد بالتركيب الأولى (Primary structure) للبروتين وهذا الترتيب يحدده ويمليه ترتيب القواعد الأربعة (C, G, T, A) في چين ما وسوف نتناول فيما يلي الآلية التي يتم من خلالها التعبير الچيني للبروتين والذي يحدث على مرحلتين هما:

### أولاً: نسخ الجين Gene Transcription

وهى العلمية التي يتم بواسطتها نسخ وانتقال المعلومات الوراثية الموجوده في چين ما (النتابع النيوكليوتيدى في الچين) إلى السيتوبلازم عن طريق نسخ الحامض النووى الرسول (Messenger RNA (mRNA) وتتم عملية نسبخ الچين بواسطة إنزيم البلمرة الرسول (RNA polymerase والذي يستخدم الخيط الشفرى (Coding strand) من الچين وهو الخيط الذي إتجاهه 3 كخيط مطبعي (Template) لتخليق خيط السه mRNA والذي يتم تخليقه في الإتجاه 5 كوخيط مطبعي (الاقتران بين النيوكليوتيدات المكمله في كل من السهاد السهود السهود وخيط السهودي وتكوين الرابطة فوسفودايستر (Phosphodiester) التي تربط النيوكليوتيدات ببعضها في خيط السهودين الرابطة فوسفودايستر (Phosphodiester) التي وتكوين جزيئات السهودية النواة وكذلك وتكوين جزيئات السهودية النواة فيما بعد بالتقصيل (الباب الرابع) وبوجه عام تنتهي عملية نسخ الچين وتكوين جزيئات الأحماض النووية الرسول RNAs وبعد انتهاء نسخ الچين عملية نسخ الچين المناسب.

H <sub>3</sub> N <sup>+</sup> . C - C 6	H 1 C E₃N+C · C.⊖ C	н Е₃и⁺ - <b>°</b> С - С (е́	H   C   F₃N⁺-℃- C ⊕	н н₃и⁺-²с с ө
(CH2)3	сн₃	CH3	CE <sub>2</sub>	CH <sub>2</sub>
C=NH,	CH <sub>2</sub>			E E
ин,	ин,	Fhenylalanine	OH Tyrosine	Tryptophan
Arginine (Arg / R)	Glu:am:ne (Gln / Q)	(Phe / F)	(Tyr / Y)	(Trp, W)
H <sub>3</sub> N+ -•C - C **	H   C E₃N* -≅C - C ⊕	CH³   O   O   O	H,N* - C - C +	H <sub>3</sub> M+ -C - C - O CH <sub>3</sub>
(CH <sub>2</sub> ),     NH <sub>2</sub>	H Glycine	Alanine	HN N Fistidine	OH Serine
Lysine (Lys / L)	(Gly; G)	(Ala / A)	(His / H)	(Ser ! S) H
H <sub>2</sub> C CH <sub>2</sub>	H <sub>3</sub> N <sup>+</sup> - <sup>*</sup> C - C (*) CH <sub>2</sub>	H3N+C-C-	H-C-OH   O   O   O	H <sub>3</sub> H <sup>+</sup> -•C - C **   O   O   O
H <sub>2</sub> N* .ªC - C.⊖ Frcline	CH <sub>3</sub>	ССОН	CE3	l sh
(Pro / P)	COCH Glutamic Acid (Glu / E)	Aspartic Acid (Asp / D)	Threonine (Thr / T)	Cysteine (Cys ! C)
H <sub>3</sub> N+-=C-C	н	н	н	Н
CH <sub>2</sub>	н, и+ - •С - С €	H3N+ -6 - C	H <sub>3</sub> N+-2C-C	H3M4C-C
s	СН <u>.</u>   СН	CH <sub>2</sub>   C=0	HC-CH <sub>3</sub>	сн сн, сн,
СН3	сн, сн,	   NE <sub>2</sub>	CH <sub>3</sub>	
Methionine (Met! M)	Leucine (Leu/L)	Asparagine (Asn/N)	Isoleucine (Ile / I)	Valine (Val!V)

شكل Y 1: يوضح تركيب الأحماض الأمينية العثىرين الأماسية التي تدخل في تركيب البروتينات المختلف ويلاحظ أن كل حامض أميني يحتوى على مجموعة أمينو ( $NH^{+}_{3}$ ) Amino group ( $NH^{+}_{3}$ ) مجموعة حامضية . Acid group (Coo)

## mRNA Translation mRNA \_\_\_\_\_ ثانياً: ترجمة الـ

تمثل هذه العملية تدفق المعلومات الوراثية من الجينات عن طريق جزيئات (mRNA) إلى السيتوبلازم حيث تتغير لغة التعبير المستخدمة، فعند نقل المعلومات من الجين (DNA) وتكوين خيط الـــ mRNA تظل لغة التغبير المستخدمة كما هي والتي تتمثل في التتابع النيوكليوتيدي في كل من الخيط الشفري (Coding strand) من الجين وكذلك التتابع النيوكليوتيدي المكمل في خيط الـــ mRNA والذي يترجم إلى البروتين المناسب حيث تتغير لغة التعبير من التتابع النيوكليوتيدي في في خيط الـــ mRNA إلى البروتين المناسب وعرف هذه العملية في خيط الـــ mRNA إلى تتابع من الأحماض الأمينية في البروتين المناسب وتعرف هذه العملية بالترجمة (Translation). ومما لاشك فيه أن الأحماض الأمينية لا تستطيع بمفردها الذهاب إلى الريبوسومات (Ribosomes) الخلوية لتكوين البروتين المناسب وكذلك لا تستطيع بمفردها تحديد موقعها الدقيق في السلسلة عديدة الببتيد ولكي يتم إنجاز هذه المهمة داخل الخلية فإن ذلك يتم بمساعدة كل من الأحماض الأمينية ووضعها في مكانها الصحيح من السلسلة عديدة الببتيد وذلك تقوم بحمل ونقل الأحماض الأمينية ووضعها في مكانها الصحيح من السلسلة عديدة الببتيد وذلك لأحتواء هذه الإنزيمات على موقعين أحدهما للتعرف على الحامض الأميني ويتم إنجاز هذه المهمة الحامض الأميني ويتم إنجاز هذه المهمة كما يلى (شكل ۲۷)

- تتشيط الأحماض الأمينية (Amino acids activation) نظراً لأن الأحماض النووية الناقلة tRNA هي التي تقوم بحمل ونقل الأحماض الأمينية ووضعها في مكانها الصحيح من السلسلة عديدة الببتيد عن طريق الريبوسومات (Ribosomes) الخلوية، فإن ذلك يتطلب تتشيط الأحماض الأمينية بالطاقة اللازمة التي يمكنها من الأرتباط بالحامض النووي الناقل tRNA حيث يرتبط كل حامض أميني بالمركب الغني بالطاقة على النحو التالي:

(AATS) على النحو التالي:

# Amino Acid (AA) + ATP $\xrightarrow{AATS}$ AA ~ AMP + P ~ P Enzyme

وبذلك يرتبط الحامض الأميني (AA) بالمركب الغنى بالطاقة (AMP) وهو الأدينوزين أحادى الفوسفات. وهذا الحامض الأميني المنشط يحتوى على الطاقة اللازمة لأرتباطه بالحامض النووى الناقل tRNA. وتحتوى الخلية الحية سواء فى الكائنات حقيقية النواة أو غير حقيقية النواة على عشرين نوع من إنزيمات الــ(AATS) ، حيث يقوم كل نوع من هذه الإنزيمات بالتعرف على كل من:

أ- الحامض الأميني الذي يجب أن يساعد في تتشيطه.

- ب-الحامص النووى الناقل tRNA والذي يقوم بنقل الحامض الأميني ووضعه في مكانه الصحيح من السلسلة عديدة الببتيد بواسطة الريبوسومات الخاوية وذلك لأحتواء كل إنزيم من هذه الإنزيمات (AAST) علي موقعين للتعرف أحدهما للتعرف على الحامض الأميني والآخر للتعرف على الحامض النووى الناقل tRNA.

$$AA-AMP + tRNA \xrightarrow{AATS} AA - tRNA + AMP$$
Enzyme

٢- تجميع الأحماض الأمينية في البروتين المناسب: وهي الخطوة الثانية في التخليق الحيوي للبروتين ويقوم بها الريبوسومات الخلوية، ويتركب الريبوسوم الكامل (708) في الكائنات غير حقيقية النواة من وحدتين ريبوسوميتين هما 30S و 50S بينما يتركب الريبوسوم الكامل (80S)

فى الكائنات حقيقية النواة من وحدثين ريبوسوميئين هما 408 و 608 وتحتوى الوحدة الريبوسومية 608 على موقعين أحدهما يسمىي (Asite) الريبوسومية 508 على موقعين أحدهما يسمىي (Asite) Amino acyl site والآخر يسمى (Peptidyl site (P site) وتبدأ عملية ترجمة الــ Amino acyl site بإرتباط الريبوسوم (Ribosome) بخيط الــ mRNA وترجمته إلى البروتين المناسب كما سيأتى ذكره بالتفصيل فى الباب الرابع.

#### شكل (٢٧): يوضح خطوات حمل الحامض النووى الناقل tRNA للحامض الأميني

1 - تتشيط الحامض الأميني بالطاقة اللازمة من المركب الغنى بالطاقة ATP بواسطة إنزيم . Amino acyl tRNA synthetase

tRNA إلى الحامض الأميني المنشط Amino acyladenylic acid إلى الحامض النووى الناقل PAMINO بواسطة نفس الإنزيم.

# الباب الرابع

# الطبيعة الكيميائية للتعبير الجينى Chemical Nature of Gene Expression

يحدث التعبير الچينى للچينات على مرحلتين على الرغم من أن التعبير الچينى عملية ديناميكية ومستمرة على النحو التالى:

## Transcription أولاً: النسخ

وهي أول خطوة في التعبير الچيني وتتمثل في تدفق المعلومات من الـــDNA أو نسخ النتابعات النيوكليوتيدية من الـــDNA من خلال عملية البلمرة (Polymerization) التي يقوم بها إنزيم البلمرة (RNA polymerase) التي يقوم بها الزيم البلمرة (RNA polymerase) وتكوين خيط الـــDNA الرسول (RNA) الذي يحمل التتابعات النيوكليوتيدية المكملة لتلك الموجوده في الـــDNA مع إحلال سكر الريبوز في الــــRNA وكذلك القاعده يوراسيل (U) بدلاً من الثيمين (T) حيث يستخدم هذا الإنزيم الخيط القالب من الـــ DNA الذي إتجاهه 3/ ـــــــ من الـــــــ DNA فيما يلي:

١- الوحدات البنائية اللازمة لتخليق خيط الـ mRNA وهي

أ- الادينوزين ثلاثي الفوسفات (ATP) Adenosine triphosphate

ب- الجوانوزين ثلاثي الفوسفات (GTP) Guanosine triphosphate

ج- اليوريدين ثلاثي الفوسفات (UTP) Uridine triphosphate

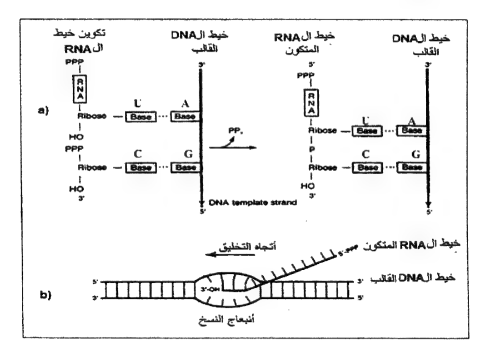
د- السيتوسين ثلاثي الفوسفات (Cytosine triphosphate (CTP)

والتي تحتوي كل وحده من هذه الوحدات البنائية على سكر الربيوز (Ribose)

 $^{7}$  - يبدأ تكوين خيط الـ  $^{1}$  mRNA بارتباط مجموعة الهيدروكسيل (OH) -  $^{1}$ ) بالنيوكلوتيدة الأولى مع مجموعة الفوسفات ( $^{1}$ ) في النيوكلوتيدة الثانية ويحدث إزالة لمجموعة الفوسفات الطرفية في

صورة فوسفات غير عضوية (ppi) ونتيجة لذلك تتكون الرابطة الفوسفودايستر (Phosphodiester) بين النيوكليوتيدتين (شكل ۲۸).

٣- تتابع النيوكليوتيدات في خيط الـ mRNA يكون مكمل لنتابع النيوكليوتيدات الموجوده على خيط الـ DNA القالب الذي إتجاهه /3 - → 5 وذلك من خلال الاقتران بين النيوكليوتيدات المكملة حيث يقترن كل من اليوراسيل (U) والسيتوسين(C) في خيط الـ mRNA المتكون بكل من الأدينين (A) والجوانين (G) في خيط الـ DNA القالب وكذلك يقترن الأدينين (A) والجوانين (C) في خيط الـ DNA القالب.



شكل(۲۸): تخليق الــRNA synthesis) RNA

a خطوة البلمرة (Polymerization Step).

b خيط الـ RNA الناتج ينسخ في الإتجاه ′5-----> ′3 فقط من على الخيط القالب وبذلك يحتوى الطرف ′3 على مجموعة هيدروكسيل OH-′3 بينما يحتوى الطرف ′5 على ثلاثة مجاميع فوسفات(ppp-′5).

3-يتم إضافة النيوكليوتيدات الى الطرف OH - 6 فقط فى خيط الـ mRNA النامى وبذلك سوف يحتوى الطرف 5 من الـ RNA الذى انتهى تخليقه على ثلاثة مجاميع فوسفات (5 - ppp) ولذلك يسمى إتجاه تخليق خيط الـ mRNA بالإتجاه 5 - 5 والذى يكون فى إتجاه معاكس لخيط الـ DNA القالب والذى إتجاهه 5 .

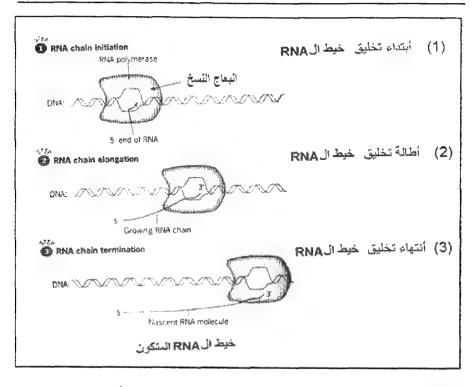
وعلى الرغم من أن عملية تخليق خيط الــmRNA أو نسخ الخيط القالب عملية ديناميكية ومستمرة إلا أنها تحدث من خلال ثلاثة مراحل على النحو التالي (شكل ٢٩):

#### أ- مرحلة البداية (Initiation stage)

وفى هذه المرحلة يتعرف إنزيم البلمسرة RNA polymerase على منطقة البروموتسور (Promoter) عن طريق الوحدة البروتينية سجما ( $\delta$ ) حيث يسرتبط الإنسزيم الكامسل (Promoter) بالبروموتور ويساعد هذا الارتباط فى انفصال خيطى السسل (Holoenzyme) بعضها وتكوين انبعاج النسخ (Transcription bubble) ثم تنفصل الوحدة سجما ( $\delta$ ) عن باقى الإنزيم المركزى (Core enzyme) والذى يقوم بنسخ الخيط القالب حيث يقوم الإنزيم الخام بوضع أول نيوكلوتيدة فى خيط السلام النامى فى الإنجاه  $\delta$   $\delta$ 

#### ب-مرحلة الإطالة (Elongation stage)

وفى هذه المرحلة يبدأ تحرك الإنزيم المركزى داخل انبعاج النسخ على طول الخيط القالب مضيفاً النيوكليوتيدات تلون الأخرى الى الطرف OH - '3 من خيط الـــmRNA النامى بمعدل ٢٠٠ نيوكلوتيدة فى الثانية الواحدة عن طريق الاقتران بين القواعد المكملة فى كل من الخيط القالب وخيط الـــmRNA النامى وتكوين الروابط الفوسفودايستر بين هذه النيوكليوتيدات ويستمر الإنزيم المركزى فى الحركة داخل انبعاج النسخ على طول الخيط القالب مضيفاً النيوكليوتيدات الى الطرف OH - '3 من خيط الـــmRNA النامى حتى يصل الى منطقة إنتهاء النسخ فى الخيط القالب حيث يتوقف عن الاستمرار فى النسخ وإطالة خيط الـــmRNA النامى. ويلاحظ أنه كلما تقدم الإنزيم المركزى داخل انبعاج النسخ يتكون الحلزون المزدوج (Double helix) مرة أخرى بين خيطى الـــDNA فى الجزء الذى تم نسخه.



شكل(۲۹): يوضح مراحل النسخ (Transcriptional Stages) بواسطة إنزيم البلمرة RNA polymerase

1-مرحلة البداية (Initiation) ٢-مرحلة الإطالة (Elongation) ٣-مرحلة الإنتهاء (Termination)

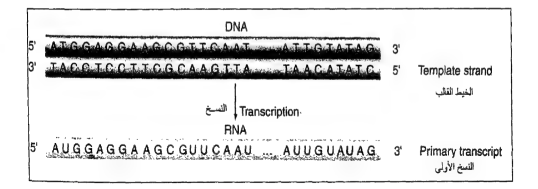
# ج- مرحلة الانتهاء (Termination stage)

وفى هذه المرحلة يتوقف الإنزيم السركزى عن الاستمرار فى الحركة داخل انبعاج النسخ ويتوقف عن إضافة النيوكليوتيدات الى الطرف OH-3′-OH من خيط السلامة النامى وبذلك تكون قد أنتهت عملية النسخ وتكوين خيط السلامة التكوين وعند ذلك يترك الإنزيم المركزى وكذلك خيط السلامة الكامل التكوين خيط السلامة القالسب بمسساعدة بعسض العوامسل البروتينيسة الموجسودة بسلاواة.

ثم بعد ذلك يترك خيط الــmRNA النواة (Nucleus) ويذهب الى السيتوبلازم من خلال الثقوب الموجودة فى الغلاف النووى لترجمته الى البروتين المناسب. ويلاحظ أنه بانتهاء النسخ يكون قد تم تدفق ونقل المعلومات الوراثية (التتابعات النيوكليوتيدية) الموجودة فى الخيط القالب فى صورة تتابعات نيوكلوتيدية محددة فى خــيط الـــmRNA بحـددها ويمليها تلك التتابعات النيوكليوتيدية الموجودة فى الخيط القالب (شكل ٣٠).

# ثاتباً: الترجمة (Translation)

يمكن تقسيم مراحل ترجمة الرسالة الوراثية (mRNA) الى ثلاثة مراحل وبالأخذ فى الاعتبار أن الترجمة عملية ديناميكية (Dynamic) ومستمرة فإنه يوجد عديد من العوامل البروتينية والتى لكل عامل منها دور فى عملية الترجمة (جدول ٤)



#### شكل (٣٠) : تدفق المعلومات من الجين خلال عملية نسخه وتكوين الــRNA.

يتمثل ندفق المعلومات فى طبع التتابع النيكليوتيدي الموجود فى الخيط القالب الذي إتجاهه 3'  $\longrightarrow$  5' إلى ذلك التتابع النيكليوتيدي المكمل فى المنسخ الأولى (Primary transcript) مع إحلال اليور اسبل (u) محل الثيمين (T) فى خيط المنسخ الأولى الذي يتم نسخه فى الإتجاه 5'  $\longrightarrow$  3'.

جدول ( $^{*}$ ): يوضح العوامل البروتينية (Protein Factors) التى لا دور فى عملية الترجمة فى البكتيريا  $E.\ coli$ 

الدور	العامل	العملية	
(Role)	(Factor)	(Process)	
يثبت الوحدة الريبوسومية الصغيرة (30S).	<b>←</b> IF <sub>1</sub>	بداية الترجمة	
يربط الــ fmet-RNA بالوحدة الريبوسومية الصغيرة	← IF <sub>2</sub>		
(30S) والمرتبطة بالــ mRNA.		(Initiation of Translation)	
يربط الوحدة الريبوسومية الصغيرة بالــmRNA	<b>←</b> IF <sub>3</sub>	Translation	
وكذلك انفصال الوحدات الريبوسومية عن بعضها بعد			
انتهاء الترجمة.			
amino acyl – tRNA وإحضار الــ GTP والحضار الــ	← EF- T₄		
إلى الموقع A من الريبوسوم.		إطالة السلسلة عديدة الببتيد Elongation of	
يولد العامل EF- T <sub>4</sub> النشط.	<b>←</b> EF- T <sub>5</sub>	polypeptide chain)	
يحفز عملية الانتقال GTP - dependent.	← EF-G		
يحفز تحرر السلسلة عديدة الببتيد من الـــtRNA	<b>←</b> RF <sub>1</sub>		
وانتقال مكونات الأتتقال عند شفرات الأنتهاء UAA		إنهاء الترجمة وتحرر	
.UAG و		السلسلة عديدة الببتيد	
يسلك نفس سلوك RF1 وخاصة بالنسبة لشفرات	→ RF <sub>2</sub>	(Termination of translation and release	
الأنتهاء UAA وUAG.		of polypeptide chain)	
ينبه كل من العامل RF <sub>1</sub> وRF <sub>2</sub> .	← RF <sub>3</sub>		

وسوف نتناول مراحل الترجمة على النحو التالى:

# أ- مرحلة البداية (Initiation stage)

تشمل مرحلة بداية الترجمة في الكاننات غير حقيقية النواة مثل البكتيريا على المكونات التالية (شكل ٣١):

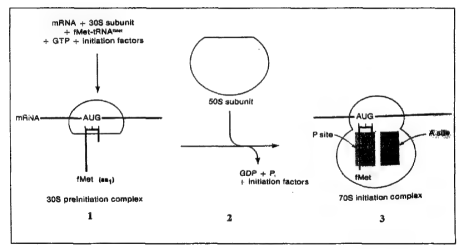
- 1- الوحدة الربيوسومية الصغيرة (30S).
  - حزىء الـ mRNA جزىء
- ٣- الحامض النوى الناقل الأول الذي يحمل الحامض الأميني فورمايل ميثيونين
   (Formyl methionine) وهو Formyl methionine)
  - 4- المركب الغني بالطاقة GTP .
  - ٥- عديد من العوامل بداية الترجمة (IFs) Initiation factors (IFs) والتى تعتبر من المكونات الأساسية للوحدة الريبوسومية الصغيرة (30S) وتنفصل هذه العوامل (IFs) عن الريبوسوم بمجرد ابتداء الترجمة وتتلخص خطوات بداية الترجمة فيما يلى:
- ١ تستدعى شفرة البداية AUG الموجوده في الـــ mRNA الدي يحمل الحامض الأميني فورمايل ميثيونين (fmet-tRNA).
- ٢- ترتبط الوحدة الريبوسومية الصغيرة (30S) بعديد من عوامل البداية (IFs) والموضحة في
   (جدول ٤) ودور كل منها.
- ٣- ارتباط الوحدة الريبوسومية الصغيرة (30S) بالــ mRNA يتضمن تتابع نيوكليوتيدى من ستة نيوكليوتيدات يعرف بالتتابع AGGAGG والذي يسبق شفرة البداية AUG من الــ AUG ويسمى هذا التتابع النيوكليوتيدى باسم تتابع شاين دالجارنو (Shine-Dalgarno sequence) والذي يمثل القواعد التي تقترن بالطرف/3 من الــ 16SrRNA الموجود في الوحدة الريبوسومية الصغيرة (30S) مما يسهل من عملية الترجمة كذلك يعزز العامل البروتيني IF2 ارتباط الحامض النووى الناقل fmet-tRNA والمحمل بالحامض الأميني فورمايل ميثيونين بالوحدة الريبوسومية الصغيرة (30S) إستجابة لشفرة البداية AUG. وهذه الخطوة تجعل القاالب الشفرى في الــ mRNA يحدث له ترجمة في غاية الدقة لكل الشفرات (Codons) وعند هذه اللحظة نرتبط الوحدة الريبوسومية الصغيرة (30S) لتكوين

الريبوسوم الكامل (70S) والطاقة التي تحتاجها هذه العملية تؤخذ من المركب الغني بالطاقة GTP وبعد ذلك يحدث تحرر لكل عوامل بداية الترجمة (IFs) من على الريبوسوم.

#### ب- مرحلة الإطالة (Elongation stage)

هي الخطوه الثانية من عملية الترجمة حيث أنه بمجرد أن يتكون الريبوسوم الكامل (70S) والموقع Peptidyl site) P وارتباطه بالـــ mRNA يتكون موقعين من الريبوسوم هما الموقع (Elongation) والموقع (Amino acyl site)

ارتباط أول حامض نووى ناقل tRNA والمحمل بأول حامض أمينى بالموقع P من الريبوسوم
 عند شفرة البداية AUG من الــ mRNA.

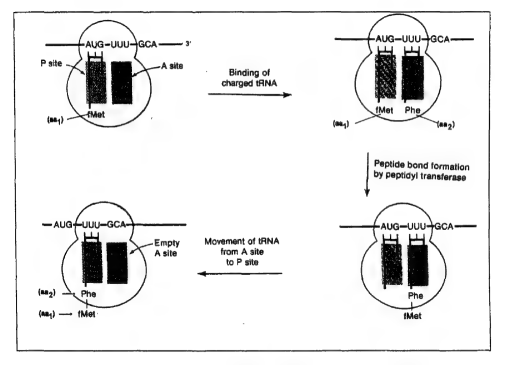


شكل (٣١) : يوضح مراحل بداية الترجمة (Initiation of translation) وهي:

- 1 ارتباط الـ mRNA بالوحدة الريبوسومية الصغيرة بمساعدة عوامل البداية TF3, IF1, IF1
- TRNA f met ارتباط الحامض النووى الناقل الذي يحمل الحامض الأميني فورمايل ميثيونين
   بالـــ mRNA عند شفرة بداية الترجمة AUG في الموقع P من الريبوسوم وتحرر عامل البداية IF3.
- ٣- ارتباط الوحدة البروتينية الكبيرة بالوحدة الصغيرة وتكوين الريبوسوم الكامل (70S) وتحرر كل من عامل البداية IF<sub>2</sub>, IF<sub>1</sub>, وارتباط عامل الإطالة EF-Tu بالـــ tRNA مسهلاً الطاقة للموقع A من الريبوسوم.

- ٧- تزداد طول السلسلة عديدة الببتيد في الطول بإضافة الأحماض الأمينية الى السلسلة عديده الببتيد حيث تحدد الشفرة (Codon) الثانية من الـــ mRNA دخول الـــ tRNA المحمل بالحامض الأميني الثانـــي في الموقع A من الريبوســوم (شكل ٣٢) وبمجرد حدوث ذلك يقوم إنزيم Peptidyl transferase بتكوين الرابطة الببتيدية بين الحامض الأميني الأول والثاني ويحفز نشاط هذا الإنزيم الحامض النووي الريبوسومي 23SrRNA الموجود في الوحدة الريبوسومية الكبيرة (50S) وفي نفس الوقت تتكسر الرابطة بين الحامض الأميني والـــ tRNA الحامل له والموجود في الموقع P من الريبوسوم ونتيجة لذلك يتصل الحامضين الأمينين بالطرف 3 من الريبوسوم.
- ٣-قبل أن تتكرر عملية الإطالة فإن الــ tRNA الموجود بالموقع P يصبح غير محمل باى حامض أمينى وبالتالى يجب أن يترك الوحدة الريبوسومية الكبيرة (50S) ولذلك فإنه ينتقل مؤقتاً الى موقع ثالث من الريبوسوم يعرف باسم E site ليترك الريبوسوم بعد ذلك.
- \$-ينتقل المركب المكون من الــ mRNA والــ tRNA الذي يحمل الحامض الاميني الاول المهاه والثاني (Codon) واحده والثاني (mRNA-tRNA-aa2-aa1) الى الموقع P بمسافة مقدارها شفرة (Halla الخرى وتحتاج هذه الخطوة الى عديد من عوامل الإطالة (جدول ٤) وكذلك الطاقة اللازمة لذلك يقدمها المركب الغني بالطاقة GTP ونتيجة لذلك تصبح الشفرة الثالثة من الــ mRNA في الموقع P من الريبوسوم الذي سوف يستقبل الحامض النووي الناقل الثالث RNA والمحمل بالحماض الأميني الثالث وعلى ذلك يلاحظ أنه في كل حركة للــ mRNA مقدارها شفرة واحدة فإن الموقع P من الريبوسوم يحتوي على الــ tRNA المحمل بالسلسلة عديدة البيتيد بينما يكون الموقع محتوياً على الــ tRNA المحمل بالحامض الأميني الجديد.
- تتكرر عملية الإطالة التي يحدث فيها إضافة لأحد الأحماض الأمينية للسلسلة عديدة الببتيد في
   كل خطوة يتحرك فيها الـــ mRNA حركة مقدارها شفرة واحدة خلال الريبوسوم.
- ٣-بمجرد أن تتكون السلسلة عديدة الببنيد بالطول المناسب يحدث لها غمر لقاعدة الوحدة الريبوسومية الكبيرة (508) من خلال النفق (Tunnel) الموجود داخل الوحدة الريبوسومية الكبيرة (508).

٧-دور الوحدة الريبوسومية الصغيرة (30S) أثناء عملية الاطالة هو قراءة الشفرات بينما يكون دور الوحدة الريبوسومية الكبيرة (50S) هو تكوين وتخليق الروابط الببتيدية وهذه العملية تتم بكفاءة عالية والخطأ المشاهد في هذه العملية هو خطأ واحد لكل ١٠ عملية اطالة بمعنى أنه يحدث انخال خطأ لحامض أميني مرة واحده لكل ٢٠ سلسلة عديدة الببتيد طول كل سلسله منها معنى أميني. وتحدث عملية الإطالة في البكتيريا E. coli تحت درجة حرارة ٣٧ ممعدل انخال ١٠ حامض في السلسلة عديدة الببتيد في الثانية الواحدة.



#### شكل (٣٢) :يوضح مراحل الاطلة ( Elongation stages

١- دخول ثاني tRNA المحمل بثاني حامض أميني 2 aa الموقع A من الريبوسوم وبذلك تبدأ أول خطوة في الإطالة.
 ٢- تكوين الرابطة الببتيدية وتحرث tRNA الخالي من الحامض الأميني الى الموقع E من الريبوسوم ثم بعد ذلك الى خارج الريبوسوم ثم يتحرك السهسه mRNA تجاه الشمال بمقدار شفرة ثلاثية ويؤدى ذلك الى انتقال السهله المحمل بالحامض الاميني الاول aa1 والحامض الاميني الأول aa1 والحامض الاميني الأول aa1 والحامض الاميني الثاني 2 aa الى الموقع P من الريبوسوم.

#### ج- مرحلة الانتهاء (Termination stage)

هذه المرحلة هى ثالث خطوة فى عملية الترجمة حيث ينتهى تخليق البروتين عند شفرة أو أكثر من شفرة من شغرات إنهاء الترجمة الموجودة بالموقع A من الريبوسوم (UGA) وذلك لأن هذه الشفرات ليست خاصة باى حامض أمينى وبالتالى فإنها لا تستدعى اى حامض نووى ناقل tRNA الى الموقع A من الريبوسوم وهذه الشفرات تسمى شفرات إنهاء الترجمة أو شفرات التوقف أو الشفرات التى ليس لها معنى وعند ذلك فإن السلسلة عديدة الببتيد المتكونة بالكامل تظل متصلة بآخر حامض نووى ناقل tRNA والموجود فى الموقع P من الريبوسوم وبذلك يصبح الموقع A من الريبوسوم شاغراً أو فارغاً. وتنشط عوامل انتهاء الترجمة (GTP-dependent termination) انفصال جميع مكونات عملية الترجمة عن بعضها، وبمجرد أن يحدث هذا الانفصال يترك الــ tRNA الريبوسوم ثم تنفصل مكونات أخرى. وإذا ظهرت شفرة من شفرات إنهاء الترجمة فى وسط الــ tRNA نتيجة لحدوث طفرة أخرى. وإذا ظهرت شفرة من شفرات إنهاء الترجمة فى وسط الــ mRNA نتيجة لحدوث طفرة فسوف تحدث نفس الخطوات ولكن تنتج سلسلة عديدة الببتيد غير كاملة التكوين.

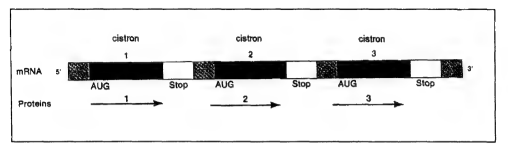
#### عديد الربيوسومات (Polyribosomes)

عندما تتقدم اطالة السلسلة عديدة الببتيد يتحرك الجزء الأول من الــ mRNA خلال الريبوسوم وبالتالى يصبح هذا الطرف من الــ mRNA حر في ان يرتبط به الوحدة الريبوسومية الصغيره (30S) لتمثل بداية جديدة آخرى لعملية الترجمة وهذه العملية قد تتكرر عديد من المرات على نفس الــ mRNA مكونة ما يعرف بعديد الريبوسومات (Polyribosomes) أو (Polysomes) والتى تم عزلها وتحليلها من خلال المعاملة الهادئه والدقيقة للخلايا. وتكوين عديد الريبوسومات يمثل كفاءة استخدام مكونات الترجمة المتاحة لتخليق البروتين في وحدة الزمن ولكنه عند أي وقت ما أثناء التخليق الحيوى للبروتين يتكون عديد من السلامل عديدة الببتيد ذات الأطوال المختلفة. وعلى الرغم من أن آلية التعبير الچيني هي نفس الآلية في كل من الكائنات

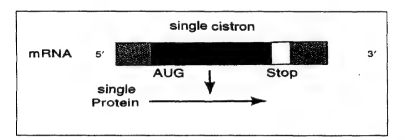
حقيقية النواة والكائنات غير حقيقية النواة إلا أنه توجد بعض الاختلافات الجوهرية في عملية النرجمة نوجزها فيما يلي:

- المينى فورمايل ميثيونين والذي يحمله الحامض النووى الناقل (fmet-tRNA) تمييزاً له عن الأمينى فورمايل ميثيونين والذي يحمله الحامض النووى الناقل (fmet-tRNA) ميثيونين والذي يحمله الحامض الأمينى ميثيونين AUG) وكلاهما (met tRNA) Methinine) وكلاهما يتعرف على شفرة البداية AUG وعندما توجد هذه الشفرة AUG في بداية الرسالة AUG فإنه يتم وضع الحامض الأمينى فورمايل ميثيونين بواسطة الــ fmet-tRNA ولكن أذا وجدت هذه الشفرة (AUG) داخل الرسالة الوراثية (mRNA) فإنه يتم وضع الحامض الأمينى ميثيونين بواسطة الــ AUG) داخل الرسالة الوراثية (mRNA) فإنه يتم وضع الحامض الأمينى ميثيونين الذي يحمله الحامض النووى الناقل met-tRNA).
- ٧-يبدأ تخليق السلسلة عديدة الببتيد في الكائنات غير حقيقية النواة بارتباط الوحدة الريبوسومية الصغيرة (30S) بالــ mRNA عند شفرة البداية كما سبق ذكره وليس بارتباط الريبوسوم الكامل (70S) بينما في الكائنات حقيقية النواة يرتبط الريبوسوم الكامل (80S) بالطرف /5 من الــ mRNA حتى يصل الى شفرة البداية AUG والقريبة جداً من الطرف /5 من الــ mRNA.
- ٣-فى الكاتنات غير حقيقية النواة يحمل الــ mRNA الشفرات اللازمة للتعبير عن عديد من أنواع السلاسل عديدة الببتيد المختلفة ولذلك يسمى باسم الــ mRNA المتعدد السسترونات (Polycistronic mRNA) وذلك خلال نسخه لمجموعة من الچينات (السسترونات) المتجاورة والتى تعطى أنواع مختلفة من السلاسل عديدة الببتيد وعلى ذلك فإن هذا الــ mRNA المتعدد السسترونات يجب أن يحتوى على عديد من شفرات البداية (AUG) وعديد من شفرات إنهاء الترجمة (شكل٣٣) بينما في الكاتنات حقيقية النواة يحمل الــ mRNA الناضج (Mature mRNA) الشفرات اللازمة لتخليق نوع واحد من السلاسل عديدة الببتيد وبذلك يسمى بالــ mRNA أحادى السسترون (Monocistronic mRNA) وعلى ذلك فإنه سوف يحتوى على شفرة بداية AUG واحده وشفرة إنهاء الترجمة واحده (شكل ٢٤).

\$- في الكائنات غير حقيقية النواة لا توجد نواة (Nucleus) بالخلية وبذلك تحدث كل من عملية النسخ وعملية الترجمة في نفس الجزء من الستوبلازم وبذلك فإنه غالباً في نفس الوقت الذي يحدث فيه نسخ الخيط القالب وتكوين خيط الــ mRNA يحدث له ترجمة بواسطة الريبوسومات وقبل أن ينتهي نسخ الــ mRNA بالكامل. بينما في الكائنات حقيقية النواة تحدث عملية النسخ داخل النواة بينما تحدث عملية الترجمة بالسيتوبلازم وبالتالي لا يحدث تداخل بينهما.



شكل (٣٣): يوضح جزئ الــ mRNA في الكائنات غير حقيقية النواة والذي يحمل الشفرات اللازمة لإنتاج عديد من أنواع البروتينات polycistronic mRNA وبالتالي فإنه يحتوى على عديد من شفرات بداية الترجمة (Stop codon) لإنتاج الأنواع المختلفة من البروتينات عند ترجمته بريبوسومات الكائنات غير حقيقية النواة.



شكل (٣٤): يوضح جزئ السـ mRNA الناضج في الكائنات حقيقية النواة والذي يحمل الشفرات (Codons) اللازمة لتخليق نوع واحد من البروتينات ويسمى بالسـmonocistronic mRNA حيث يحتوى على شفرة واحده لبداية الترجمة AUG وشفرة واحده لتوقف الترجمة (Stop codon) وذلك من خلال ترجمته بريبوسومات الكائنات حقيقية النواة.

# الباب الخامس

# تنظيم التعبير الجينى في الكائنات غير حقيقية النواة

# Regulation of Gene Expression In Prokaryotes

مما سبق أصبح من المؤكد معرفة كيفية تواجد الچينات في السـ DNA والكيفية التي تخزن بها الجينات المعلومات الوراثية فضلاً عن الكيفية التي يتم بها التعبير الچيني لهذه الجينات وفيما يلي سوف نتناول أكثر الأساسيات جدلاً في الوراثة الجزيئية(Molecular genetics) وهي كيفية تنظيم التعبير الچيني ، ومع ذلك فإن فكرة أن الچينات يمكنها أن تعمل (Turned on) أو تتوقف عن العمل (Turned off) هي أكثر اقناعاً. ولقد أوضح التحليل التفصيلي للبروتينات في المبتيريا المثال اختلاف تركيزات ١٠٠٠ نوع أو أكثر من السلاسل عديدة الببتيد والتي توجد شفراتها على الجينات اختلاف تركيزات ١٠٠٠ نوع أو أكثر من السلاسل عديدة الببتيد والتي توجد شفراتها على الچينات اختلافاً كبيراً. فبعض البروتينات قد توجد في صورة الأخرى مثل البروتينات الريبوسومية وكثير من البروتينات التي لها دور في الممرات الحيوية توجد بكميات ضخمة وكبيرة تصل إلى ١٠٠ الف نسخة من كل بروتين من هذه البروتينات لكل غوجد بكميات ضخمة وكبيرة تصل إلى ١٠٠ الف نسخة من كل بروتين من هذه البروتينات لكل عند مستوى أساسي (Basal level) في صورة عدد قليل من النسخ البروتينية وأن هذا المستوى عند مستوى أساسي (Basal level) في صورة عدد قليل من النسخ البروتينية وأن هذا المستوى في التعبير الچيني. وفي هذا الباب سوف نلقي الضوء على ما نعرفه حول تنظيم التعبير الچيني في التعبير الجيني.

وتعتبر البكتيريا من الكاننات الممتازة في الدراسات البحثية المتعددة في مجال الوراثة الجزيئية بصفة خاصة وفي مجال الوراثة بصفة عامة وذلك للأسباب الآتية:

- ١ أن دورة تكاثرها قصيرة.
- ٢ أنها تتكاثر لمئات من الأجيال منتجاً ملايين من الخلايا البكتيرية المتماثلة والمتطابقة وراثياً خلال ليلة من نموها وتكاثرها على البيئة الغذائية.
- ٣-سهولة استحداث الطفرات وعزلها الناتجة من خلية بكتيرية مفردة ودراستها بصورة مستقلة. وبالعودة إلى موضوعنا الحالى فإن البكتيريا أيضاً تعتبر نظام نموذجى ممتاز بالنسبة للدراسات التى تتضمن أستحثاث أو تحفيز (Induction) النسخ الوراثى بالإستجابة للتغير فى الظروف البيئية. وسوف نركز أهتمامنا على تنظيم التعبير الچينى عند مستوى نسخ الچين ويجب أن نضع فى اعتبارنا أيضاً أنه يحدث تنظيم للتعبير الجينى ما بعد عملية نسسخ الچين فى اعتبارنا أيضاً أنه يحدث تنظيم للتعبير الجينى ما بعد عملية نسسخ الچين

#### الآليات الوراثية في الكائنات غير حقيقية النواة استجابة للظروف البيئية

# Genetic mechanisms to respond to environmental condition in prokaryotes

 و فكرة ان الكائنات الدقيقة (Microorganisms) تنظم تعبير ها الجيني ليست فكرة جديدة، ففي بداية القرن العشرين لـوحظ أنه عندما بموجد سكر السلاكتوز (Lactose) (سكر ثنائي يتركب من الجاوكوز والجالكتوز) في البيئة الغذائية للبكتيريا فإنها تقوم بإنتاج الإنزيمات اللازمة لميتابولزم سكر اللاكتوز وعند غياب هذا السكر من البيئة لا يحدث إنتاج لهذه الانزيمات. وبعد ذلك وسريعاً استطاع الباحثين استنباط فكرة تأقلم البكتيريا للظروف البيئية من خلال إنتاجها لإنزيمات معينة فقط عند تواجد مادة تفاعلها في البيئة ومثل هذه الإنزيمات سميت باسم الإنزيمات المتأقلمة (Adaptive enzymes) . وعلى العكس من ذلك فإن الإنزيمات التي تتتج بصورة مستمرة بغض النظر عن وجود مادة تفاعلها في البيئة الغذائية سميت الإنزيمات التي تنتج بصورة مستمرة (Constitutive enzymes) . ومنذ ذلك الحين يستخدم اصطلاح الإنزيمات المحثه أو المحفزه (Inducible enzymes) بصورة أكثر دقة عن اصطلاح الإنزيمات المتأقلمة والذي يعكس دور المحفز (Inducer) في إنتاج الإنزيمات ولقد أوضحت الأبحاث الحديثة أيضاً وجود نظام عكس النظام السابق حيث أن وجود جزىء معين يكبت التعبير الجيني وهذا عادة ما يكون حقيقي بالنسبة للجزيئات التي تمثل الناتج النهائي لممر تخليقي حيوى فعلى سبيل المثال فان الحامض الاميني التربتوفان (Tryptophan) يمكن تخليقه بواسطة الخلايا البكتيرية وإذا وجدت كميات كافية منه في البيئة الغذائية يصبح إهدار لطاقة الخلية البكتيرية في إنتاج الإنزيمات الضرورية لتخليق هذا الحامض الاميني. ولذلك وضعت آلية أو ميكانيزم يكون للتربتوفان دور في كبت (Repressing) نسخ الــ mRNA الضروري لإنتاج الإنزيمات المناسبة للممر التخليقي الحيوى وعلى العكس من النظام التحفيزي (Inducible system) الذي يتحكم في ميتابولزم سكر اللاكتوز فان النظام الذي يتحكم في إنتاج التربتوفان يسمى بالنظام الكبتي · (Repressible system)

وتنظيم التعبير الچينى سواء فى النظام التحفيزى أو الكبتى إما أن يكون تحكم موجب أو تحكم سالب. وفى التحكم السالب يحدث التعبير الچينى ما لم يحدث له غلق (Shut off) بواسطة جزىء منظم (Regulator molecule). وعلى العكس من ذلك فان التحكم الموجب يجب أن يحدث التعبير الچينى أو تحدث عملية النسخ فقط إذا قام الجزيء المنظم مباشرة بتنبيه إنتاج

الـــmRNA . ومن الناحية النظرية فإن كلا الطرازين من التحكم الموجب والسالب يتم بواسطة النظام التحفيزى أو النظام الكبتى. وسوف نناقش فيما يلى هذه الأنظمة من تنظيم التعبير الجينى بالنسبة للإنزيمات التي لها دور في ميتابولزم سكر اللاكتوز والحامض الأميني النريتوفان.

# أولاً: النظام التحفيزي Inducible system

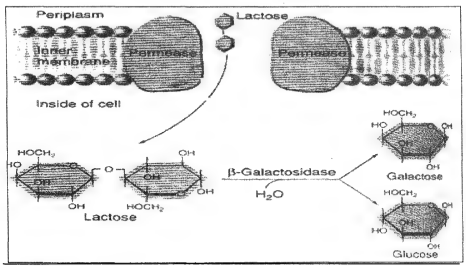
فى بداية عام ١٩٤٦ ومن الدراسات والأبحاث التى أجراها العالم Joshua Lederberg, Francais Jacob, والتى استمرت حتى العقد التالى بواسطة العلماء, Joshua Lederberg, Francais Jacob, والتى العسام بواسطة العلماء, Andre L. Wolf تجمعت الأدلة الوراثية والبيوكيميائية لميتابولزم سكر اللاكتوز. وهذه الأدلة قدمت الطريقة التي يكبت بها (Repressed) النشاط الچيني عندما لا يوجد سكر اللاكتوز في البيئة وتحفيزه (Induced) عندما يكون سكر اللاكتوز متاحا في البيئة الغذائية. ففي وجود سكر اللاكتوز فان تركيز الإنزيمات المسئولة عن ميتابوليزم سكر اللاكتوز تتزايد بسرعة من عدد قليل من الجزيئات الي آلاف من الجزيئات لكل خلية. وعلى ذلك فان الإنزيمات المسئولة عن ميتابولزم سكر اللاكتوز حدث لها تحفيز وان سكر اللاكتوز يعمل كمحفز (Inducer).

وفي الكاننات غير حقيقية النواة تكون الچينات التي تنتج مجموعة من الإنزيمات التي تشرك في نفس الممر التخليقي الحيوي او الهدمي متجمعة مثل الچينات التي تنتج إنزيمات مينابولزم سكر اللاكتوز وان هذه الچينات غالبا ما يحدث لها تنظيم لتعبيرها الچيني بصورة مشتركة في صورة وحدة تنظيمية واحدة وغالباً ما يكون موقع الوحدة التنظيمية قبل الچينات المتجمعة التي تنظم تعبيرها الچيني وتحدد تفاعلات هذا الموقع المنظم ما إذا كانت الچينات المتحمعة التي تنتجها هذه الچينات أو لا يحدث لها تعبير چيني وبالتالي ستوجد الإنزيمات أو البروتينات التي تنتجها هذه الچينات أو لا يحدث لها تعبير چيني ومن ثم لا تنتج الإنزيمات أو البروتينات. واكتشاف الچين المنظم (Regulator gene) كان له من الأهمية لكي نفهم كيف يحدث التحكم في التعبير الچيني. وهذه الچينات المنظمة لا تحمل الشفرات اللازمة والضرورية لميتابولزم سكر اللاكتوز والتي هي وظيفة الچينات المنظمة إلى الجينات المنظمة المجاورة ما يعرف بنظام الاوبرون (Operon system) والتي منها ابرون اللاكتوز (Lactose operon)

#### الچينات التركيبية Structural Genes

تسمى الچينات التى تحمل شفرات الإنزيمات بالچينات التركيبية ويوجد ثلاثة چينات تركيبية في اوبرون اللاكتوز (Lac operon) وهي:

- الجين z الذي يحمل شفرات إنزيم β-galactosidase ودوره الرئيسي هو تحويل سكر اللكتوز الثنائي إلى سكر الجلوكوز (Glucose) وسكر الجالكتوز الثنائي إلى سكر الجلوكوز (Glucose) وسكر الجالكتوز الثنائية
   يعتبر ضرورياً إذا كان اللكتوز هو المصدر الوحيد للطاقة في البيئة الغذائية
- ٢- الچين الذي يحمل شغرات إنزيم البريميز (Permease) الذي يسهل دخول سكر اللاكتوز
   الى داخل الخلية البكتيرية (شكل ٣٥).
- ٣- الچين lac A الذي يحمل شفرات إنزيم Transacetylase ودوره الفسيولوچي مازال غير واضحاً ماماً وربما يكون له دور في إزالة النواتج السامة الناتجة من تكسير سكر اللاكتوز من الخلية.

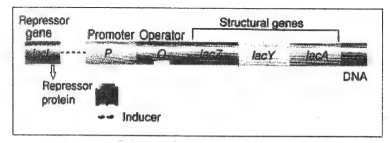


شكل (٣٥): يوضح دخول سكر اللاكتوز (Lactose) من الجدار الخلوى بمساعدة إنزيم البريميز (Permease) وداخل الخلية البكتيرية يحدث تكسيره بواسطة إنزيم β-galactosidase إلى سكر الجلوكوز (Glucose) وسكر الجالكتوز (Galactose).

#### نموذج الاوبرون: التحكم السالب

#### The Operon Model: Negative Control

فى الستينات من القرن العشرين وضع كل من العالمين Monod و Jacob نموذج الاوبرون (Operon model) والذى فيه يحدث تنظيم التعبير الچينى لمجموعة من الچينات والتى يظهر تعبيرها الچينى معاً كوحده تعبيرية واحده كما هو مشاهد فى ابرون اللاكتوز (شكل ٣٦).



#### شكل (٣٦): يوضح مكونات أوبروت اللكتوز lactose operon وهي:

. Promoter P (P) البروموتور Repressor gene lacl (lac I) البروموتور الكابت ا

. Operator O (O) الأوبريتور

الجينات التركيبية structural genes وهي الجينات كا المحينات على structural genes

ه –البروتين الكابت Repressor protein . Repressor protein

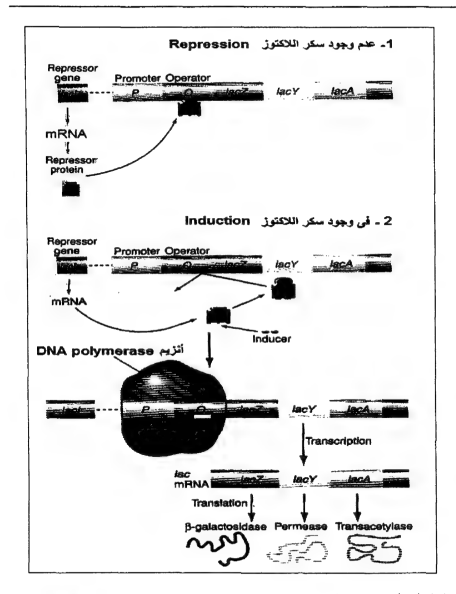
يتركب اوبرون اللاكتوز من الچينات التركيبية الثلاثة A, Y, Z وكذلك موقع الاوبريتور (Operater) والقرحا أن الچين الكابت lac I ينظم نسخ الوبريتور (Promoter) والمدروتين كابت (Repressor) وانه ذو خاصية allosteric الچينات التركيبية عن طريق إنتاجه لبروتين كابت (Repressor) وانه ذو خاصية والتي تعنى أنه له القدرة على التفاعل مع جزيء آخر مسبباً تغيراً في نشاطه الكيميائي ويوضح شكل (٣٧) مكونات اوبرون اللاكتوز وكذلك تفاعل الچين الكابت اعدا في وجود وغياب سكر اللاكتوز.

ولقد أقترحا أيضاً ان البروتين الكابت (Repressor protein) الذي ينتجه الچين الكابت Iac I يتفاعل بطريقة طبيعية بمنطقة منظمة أخرى تعرف بمنطقة الاوبريتور (Operator) وعندما يحدث ذلك فإنه يثبط تفاعل إنزيم البلمرة RNA polymeraseII وبالتالى كبت نسخ الچينات التركيبية (شكل ٣٧) ومع ذلك عندما يتواجد سكر اللاكتوز في البيئة الغذائية فإن هذا السكر يرتبط بالبروتين الكابت مسبباً حدوث تغيراً في شكله ووظيفته والذي يؤدى بدوره لفقد مقدرته الإرتباطية بموقع الاوبريتور (O) وبالتالي يستطيع إنزيم البلمرة لميتابولزم سكر اللاكتوز (شكل ٣٧). ونظراً لأن نسخ الچينات التركيبية يحدث فقط عندما يفشل البروتين الكابت في الارتباط بموقع الاوبريتور (Operator) فإن هذا النظام من تنظيم بفشل البروتين الكابت في الارتباط بموقع الاوبريتور (Operator) فإن هذا النظام من تنظيم التعبير الچيني يكون تحت التحكم السالب (Negative control).

ونموذج الاوبرون (Operon model) يستخدم التفاعلات الكيميائية الكامنة لتفسير كفاءة تنظيم التعبير الچينى للچينات التركيبية. ففي غياب سكر اللاكتوز لا تكون هناك حاجة للإنزيمات اللازمة لميتابولزم سكر اللاكتوز وبالتالى يحدث لها كبت (Repressed) وعندما يتواجد سكر اللاكتوز فإنه يقوم بطريقة غير مباشرة بتحفيز (Induces) نسخ الچينات عن طريق إرتباطه بالبروتين الكابت وإذا حدث ميتابولزم لكل جزيئات سكر اللاكتوز فلن توجد جزيئات منه متاحه لكى ترتبط بالبروتين الكابت والذى يصبح مرة أخرى بصورة حره تجعله قادراً على الأرتباط بموقع الاوبريتور وبالتالى يكبت نسخ الچينات التركيبية.

#### عزل الكانت Isolation of Repressor

وعلى الرغم من المحاولات العديدة التي أجريت لعزل وتحديد خواص هذا الجزيء الكابت الافتر اضي فإنه لم تنجج هذه المحاولات البحثية في الحصول على دليل كيميائي مباشر عن طبيعة هذا الجزيء. فالخلية البكتيرية الواحدة من البكتيريا E. coli لا تحتوى على أكثر من عشرة جزيئات من هذا الكابت وبذلك فإن التعيين والتحديد الكيميائي المباشر لعشرة جزيئات في عشيرة مكونة من ملايين من البروتينات والــRNA الموجودة في الخلية البكتيرية الواحده بمثل صعوبة فائقة. ومع ذلك استطاع العالمان Hill و Miller عام ١٩٦٦عزل هذا الكابت الخاص باوبرون اللاكتوز في صورة شبه نقيه باستخدامهم لسلالة طفرية من البكتيريا E. coli تنتج كميات كبيرة من هذا الكابت تعادل عشرة أضعاف الكمية الموجوده في خلايا الطراز البرى من البكتيريا E. coli ووجدا أن هذا الكابت له عديد من الخصائص الموجوده في البروتينات وفي عام ١٩٩٦ نجح العالمين Lewis و Ponzylu من تحديد التركيب البلوري (Crystal structure) للكابت الخاص بابرون اللكتوز وبالإضافة إلى حقيقة كونه بروتين استطاع هذين العالمين تحديد طبيعة إرتباط هذا البروتين الكابت بكل من المحفز وبالاوبريتور ، وبذلك أكتملت صورة تنظيم التعبير الجيني للجينات عن طريق نظرية الاوبرون حيث أصبح من المؤكد أن هذا البروتين الكابت (Repressor protein) هو ناتج الجين الكابت (Repressor I gene) والذي هو عباره عن سلسلة عديدة الببتيد تتركب من ٣٦٠ حامض أميني وأمكن تحديد موقع إرتباط المحفز بهذه السلسلة عديدة الببتيد وكذلك موقع إرتباطها بالاوبريتور والبروتين الفعلا وظيفياً من هذا البروتين الكابت يتر كب من أربعة وحدات بروتينية متماثله (Homotetamer).



شكل (٣٧) : يوضح تنظيم التعبير الجيني لجينات اوبرون اللاكتوز (Lactose operon)

#### شرح شکل (۳۷)

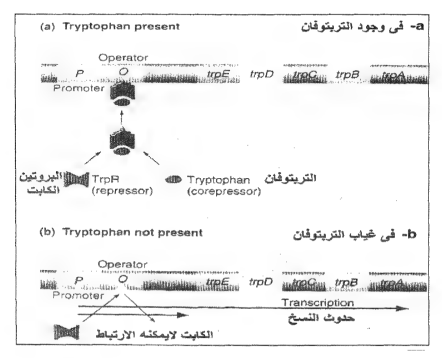
- ١- في حالة عدم وجود سكر اللاكتوز ينتج الچين الكابت lac I البروتين الكابت والذي يرتبط بالاوبريتور (O) وبالتالي لا يحدث نسخ للچينات التركيبية ومن ثم لا تتكون الإنزيمات الثلاثة الضرورية لميتابولزم سكر اللاكتوز.
- ٧- في وجود سكر اللاكتوز يرتبط سكر اللاكتوز بالبروتين الكابت مما يؤدي إلى عدم قدرته على الأرتباط بالأوبريتور (O) وبذلك يستطيع إنزيم البلمرة RNA polymerase نسخ الچينات التركيبية alac Y, lac Z, lac A في صحورة جزئ mRNA متعدد السترونات التركيبية. (Polycistronic Mrna) والذي تحدث له ترجمة بواسطة الريبوسومات إلى الإنزيمات الثلاثة.

# ثانياً: النظام الكبتي Repressible system

يمثل اوبرون التربتوفان في البكتيريا E. coli نموذج لتنظيم التعبير الچيني الكبتي فعلى الرغم من أن عملية التحفيز الچيني أصبحت معروفة منذ الأربعينات من القرن العشرين، إلا أنه حتى عام ١٩٥٣ لم يكتشف الاوبرون الكابت (Repressible operon) والمعاونيه بعد ذلك. فالطراز البري من البكتيريا والذي اكتشفه العالم مونود (Monod) ومعاونيه بعد ذلك. فالطراز البري من البكتيريا والذي اكتشفه العالم مونود (Monod) والمعاورية الأخري. وإذا أخذنا في الاعتبار وكذلك التخليق الحيوي للجريئات الكبيرة الضرورية الأخري. وإذا أخذنا في الاعتبار الدراسات التي أجراها العالم مونود (Monod) على الحامض الأمسيني التسربتوفان وكذلك على إنزيم السعام say النامية فإنه لا يحدث إنتاج للإنزيمات الضرورية المتخليق كافية في البيئة الغذائية للبكتيريا النامية فإنه لا يحدث إنتاج للإنزيمات الضرورية المتخليق الحيوي لهذا الحامض الأميني ويعتبر الكبت النشط الجينات التي لها دور في إنتاج هذه الانزيمات يمثل درجة عالية في اقتصاديات الطاقة في الخلية البكتيرية عندما يوجد التربتوفان في البيئة الغذائية. ولقد أوضحت دراسات أخري أن مجموعة الجينات التي تنتج الإنزيمات الضرورية للتخليق الحيوي للتربتوفان تكون متجاورة على الكروموسوم البكتيري في البكتيريا وهذه الجينات هي جزء من اوبرون (Operon) ما وانه في وجود

التربتوفان بحدث كبت (Repressed) نسخ هذه الجينات بصورة مشتركة وأنه لا يحدث إنتاج لأى من هذه الإنزيمات. ونظراً لوجود التشابه الكبير بين هذا الكبت الإنزيمي والتحفيز الإنزيمي لميتابولزم سكر اللاكتوز. وضع العالمين چاكوب (Jacob) ومونود (Monod) نموذج تنظيم التعبير الچيني الكبتي مماثل لما هو موجود في اوبرون اللاكتوز. ولتقسير الكبت الإنزيمي اقتراحا ان الكابت الطبيعي يكون غير فعال بمفرده على التفاعل والأرتباط بالأوبريتور ومع ذلك فأنه جزئ ذو خاصية Allosteric يمكنه أن يرتبط بالتربتوفان وعندما يوجد هذا الحامض الأميني (التربتوفان) فإن المركب الناتج من الأرتباط بينهما تكسبهما القدرة على الأرتباط بالأوبريتور وبالتالي يكبت (Repressing) نسخ الچينات ولا تتكون الإنزيمات (شكل ٣٨). وحيث أن المركب المنظم يكبت نسخ الاوبرون فإن هذا النظام الكبتي يكون تحت تحكم سالب ونظراً لأن التربتوفان يشترك في الكبت، فإنه يسمي بإسم الكبتي يكون تحت تحكم النموذج التنظيمي للتعبير الچيني.

ويعتبر تنظيم التعبير الچينى فى البكتيريا للچينات التى يحدث لها تحفيز (Induction) أو كبت (Repression) عن طريق نموذج الاوبرون (Operon model) هو النظام السائد لتنظيم التعبير الچينى للچينات عند مستوى نسخ الچين.



شكل (٣٨) : تنظيم التعبير الجيني لجينات اوبرون الترتبوفان (Tryptophan operon)

#### a. في وجود التربتوفان:

يرتبط التربتوفان بالبروتين الكابت غير الفعال ويحوله إلى صورة تجعله قادراً على الأرتباط بالأوبريتور(O) وبالتالى يحدث قفل (Blocking) لنسخ الچينات التركيبية ومن ثم لا تنتج الإنزيمات الخمسة الضرورية للتخليق الحيوى للحامض الأميني التربتوفان.

#### b. في غياب التربتوفان:

يقوم الجين الكابت R بإنتاج البروتين الكابت الذي بمفرده لا يستطيع الأرتباط بالأوبريتور (O) وبالتالى يستطيع الإرتباط بالأوبريتور (D) وبالتالى يستطيع الإربم البلمرة RNA polymerase منعدد البلمرة RNA polymerase منعدد المسترونات (Polycistronic mRNA) والذي يترجم بعد ذلك إلى الإنزيمات الخمسة الضرورية للتخليق الحيوى للحامض الأمينى التربتوفان.

# الباب السادس

# تنظيم التعبير الچينى فى الكائنات حقيقية النواة Regulation of Gene Expression In Eukaryotes

أوضحت الدراسات التى أجريت على أجنة حشرة الدروسوفيلا Drosophila (
ذبابة الفاكهة) وجود أنظمة من التعبير الچينى لعديد من الچينات المختلفة فى نفس الجنين مما 
يدل على وجود نظم دقيقة للتعبير الچينى. فالچينات وكذلك البروتينات التى تنتجها هذه الچينات 
يجب أن يظهر تعبيرها كما ينبغى فى خلايا خاصة وكذلك فى الأنسجة الخاصة فى الوقت الصحيح 
والمناسب فى الكائنات متعددة الخلايا لكى تنمو ويزدهر نموها.

وغالباً ما يكون تنظيم التعبير الچينى من خلال مجموعة من العمليات التى تتحكم فى كمية السه mRNA الناتج من چين ما وكما لاحظنا من قبل أن تنظيم التعبير الچينى فى الكائنات غير حقيقة النواة (Prokaryotes) وكذلك العناصر المنظمة له تحدث عند موقع البروموتور (Promoter) والذى إما أن يكون هذا التنظيم للتعبير الچينى موجباً أو سالباً وذلك بالنسبة لعملية النسخ (Transcription). ومع ذلك ففى الخلايا حقيقية النواة يوجد عدد من النقاط المختلفة التى تتضمنها عملية تنظيم التعبير الچينى وهى:

Primary transcript (hnRNA) المنسخ الأولى Primary transcript المعدل نسخ المنسخ الأولى

٣-تحويل المنسخ الأولى (hnRNA) إلى جزىء الــ mRNA الناضج من خلال العملية المعروفة بإزالة الانترونات ووصل الاكزونات (RNA splicing) وتكوين الــ mRNA الناضج.

- ۳-ثبات جزيئات الـmRNA.
- عدل ترجمة الــ mRNA إلى البروتين المناسب
  - ٥- العمليات التي تحدث للبروتين بعد الترجمة.
- ٣-وجود البروتين الناتج من النسخ والترجمة في الموقع المناسب من الخلية.
  - ٧-ثبات البروتين الناتج من نسخ وترجمة الجين.

وسوف نتناول فيما يلى بعض الآراء حول هذه النقاط السابقة ومع ذلك يوجد خمسة فروق جوهرية بين تنظيم التعبير الجينى فى الكائنات حقيقية النواة والكائنات غير حقيقية النواة (البكتيريا) وهى:

- ١- تحتوى خلايا الكائنات حقيقية النواة على ثلاثة أنواع مختلفة من إنزيمات البلمرة (RNA polymerases) والتي تتعرف على بروموتورات مختلفة وأن هذه الإنزيمات تقوم بنسخ أقساماً مختلفة من الچينات بينما تحتوى خلايا الكائنات غير حقيقية النواة على نوع واحد من إنزيمات بلمرة الـــRNA.
- ٧- في الكائنات حقيقية النواة لا يتم نسخ الچينات في صورة جزيئات من الــ mRNA الناضجة ولكنها تنسخ في صورة منسخ أولي (hnRNA) والذي ينسخ كل من الاكزونات (Exons) والانترونات (Introns) الموجودة في الچين (الباب الثاني) وبذلك يجب تحويل هذا المنسخ الأولى إلى جزيء الــ mRNA الناضج عن طريق إزالة الانترونات ووصل الاكزونات والذي ينتقل من النواة إلى السيتوبلازم قبل ترجمته وبالتالي فإن عملية الترجمة غير مرتبطة بعملية النسخ ومن ثم فإن ذلك يعتبر في غاية الأهمية في تنظيم التعبير الچيني في الكائنات حقيقية النواة. بينما في الكائنات غير حقيقية النواة (البكتيريا) يوجد تداخل بين كل من عملية النسخ والترجمة وذلك لعدم وجود حواجز تمنع اتصال الريبوسومات (Ribosomes) بالــ mRNA لترجمته للبروتين المناسب بالإضافة إلى أن الچينات البكتيرية لا تحتوي على انترونات ومن ثم فإنها يتم نسخها مباشرة إلى جزيئات الــ mRNA الناضجة والتي يتم ترجمتها مباشرة (الباب الرابع) والأكثر من ذلك أن نفس الــ mRNA

يحمل الشفرات لأكثر من سسترون (Cistrons) والذي يعرف بال mRNA متعدد السسترونات والذي يتم ترجمته إلى عديد من أنواع البروتينات المختلفة (الباب الرابع) وهذه الجينات (السسترونات) يتم تنظيم تعبيرها الجيني بواسطة نموذج الاوبرون (Operon model).

- ٣- معظم الكائنات حقيقية النواة تكون متعددة الخلايا الأمر الذى يتطلب إضافة مستوى آخر من التعقيد إلى نموذج تنظيم تعبير الچين والذى يترتب عليه أن يظهر التعبير الچينى لچين ما بصورة صحيحة فى الخلايا المناسبة وفى الوقت الصحيح. ونظراً لاتصال الخلايا والأنسجة ببعضها فى الكائنات متعددة الخلايا حقيقية النواة فإن ذلك يتطلب توليد نظم دقيقة فى تنظيم التعبير الچينى فى هذه الكائنات حقيقية النواة.
- \$-معظم الكائنات حقيقية النواة تحتوى على عديد من الكرموسومات بعكس الحال فى البكتيريا التى تحتوى على كروموسوم واحد مفرد وبذلك فإن تنظيم التعبير الچينى فى الكائنات حقيقية النواة يتطلب تحوير الكروماتين (Chromatin) فى هذه الكروموسومات والأكثر من ذلك أن التعبير الچينى لبعض الچينات فى الكروموسومات المختلفة يجب أن يكون بصورة متناسقة (Coordinate) وربما يتطلب التعبير الچينى للچينات المتجاورة أنظمة مختلفة من التعبير الچينى.
- ٥-تحتوى خلايا الكاتنات حقيقية النواة على عديد من المكونات الخلوية المختلفة ذات الوظائف الخاصة داخل الخلية والتي لا تتواجد في الخلية البكتيرية فضلاً عن أن البروتينات في الخليا حقيقية يجب أن تجد موقعها الصحيح داخل أو خارج الخلية لتقوم بوظائفها الملائمة والذي قد يتطلب حدوث عديد من التحورات المختلفة للبروتين لكي يظهر التعبير الوظيفي للبروتينات في الكائنات حقيقية النواة.

وسوف نتناول بالشرح الآليات (Mechanisms) التي تستخدمها الكائنات حقيقية النواة لتنظيم التعبير الچينى عند المستويات المختلفة من بداية نسخ الچين وحتى تكوين البروتين الفعال وظيفياً وهذه المستويات من تنظيم التعبير الچينى هى:

١- تنظيم التعبير الجيني عند مستوى النسخ

Transcriptional level regulation

٢- تنظيم التعبير الجيني عند مستوى ما بعد النسخ

Posttranscriptional level regulation

٣- تنظيم االتعبير الجيني عند مستوى الترجمة

Translational level regulation

٤- تنظيم االتعبير الجينى عند مستوى ما بعد الترجمة

Posttranslational level regulation

# أو لا : تنظيم التعبير الجيني عند مستوى النسخ

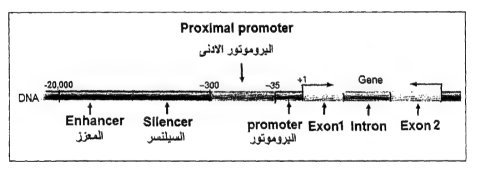
#### Transcriptional level regulation

يقصد بتنظيم التعبير الچينى عند مستوى النسخ هو تنظيم نسخ الچين وتكوين جزيئات السلامة المن عدمه ولذلك سوف نتناول العناصر اللازمة لنسخ الچين وهى البروموتور (Proximal promoter) والبرموتور الادنى (Proximal promoter) والمعزز (Silencer) وشكل ٣٩):

#### (Promoter) - البروموتور

يتركب البروموتور الذى يتعرف عليه إنزيم البلمرة (pol II) من عنصرين هما منطقة البداية (Intiation region (InR) وتقع مجاورة لموقع بداية النسخ والنتابع النيوكليوتيدى المعروف بصندوق TATA (Hogness box) أو بصندوق هوجنز (Hogness box) والذى يقع على بعد حوالى ٢٥ يوكليوتيدة شمال منطقة البداية (InR). وعلى الرغم من أن كلا النتابعين السابقين كافيين لارتباط المركب البروتينى الأولى (Pol II) Pre-initiation complex (PIC) لبدأ النسخ وابتداء إنزيم البلمرة (pol II) البداية الصحيحة عند الموقع الصحيح إلا أن إنزيم البلمرة غير قادر بالصورة الكافية على تحديد موقع البروموتور بذاته والارتباط به والذى يتطلب تكوين المركب البروتيني الأولى لبداية النسخ ليرتبط

بالبروموتور ومن ثم يساعد في ارتباط إنزيم البلمرة (PIC) بالبروموتور قبل أن تبدأ عملية نسخ الجين ويضم مركب بداية النسخ البروتيني الأولى (PIC) مجموعة كبيرة من الوحدات البروتينية المختلفة من بينهما الوحدة البروتينية التي ترتبط بالصندوق (TATA box) من البروموتور والمعروفة باسم (TATA-binding proteins (TBP) مما يؤدى ذلك إلى تعزيز ارتباط عوامل النسخ الأخرى من الارتباط بالبروموتور. وكذلك ارتباط إنزيم البلمرة II pol II عند تتابع معين محدد (البروموتور) وينتج عن ذلك كله تكوين مركب بداية النسخ الأولى والذي يسمح بحدوث المستوى الأساسي basal level من النسخ ولحدوث أعلى معدل من مستوى نسخ الجين يكون من خلال ارتباط بروتينات أخرى معينة بمناطق كل من المعزز (Enhancer) وبعناصر البروموتور



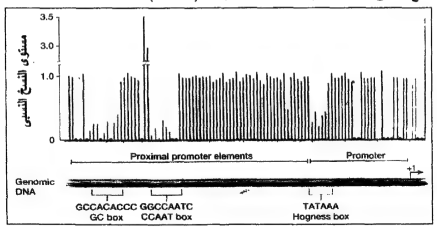
شكل (٣٩): يوضح العناصر اللازمة ننسخ الهين وهي البروموتور (Promoter) والبرموتور الادني (Promoter) والمعزز (Enhacer) والمعزز (Silencer) .

# ٣- عناصر البروموتور الأدنى Proximal-Promoter Elements

عناصر البروموتور الأدنى ضرورية لتوجية مستوى النسخ المناسب لچين ما. وعادة ما توجد هذه العناصر فى النتابعات النيوكليوتيدية الأولى فى الجزء الشمالى من البروموتور على الرغم من أنها أحياناً قد تمتد فى الطول أكثر من ذلك. وهذه النتابعات النيوكليوتيدية يرتبط بها بروتينات معينة والتى إما أن تنشط (Activate) أو تكبت (Repress) عملية النسخ وربما يحتوى الجين الواحد على أكثر من عشرة مواقع مختلفة من هذه التتابعات النيوكليوتيدية والتى يرتبط

بها منشطات أو مكبتات عملية النسخ التي تحدد ما إذا كان الجين سيتم نسخه وبأى مستوى. ولقد أمكن تحديد قسمين رئيسين من عناصر البروموتور الأدنى وهما:

أ- عناصر البروموترور الأدنري الوراثيرة (GC box) وتقع هذه التتابعات وهي عبارة عن الصندوق (CCAAT box) وتقع هذه التتابعات النيوكليوتيدية على شمال الچين بيتاجلوبين (β-globin gene) كما هو مبين في (شكل ٤٠). ولقد أمكن استحداث طفرات في هذه المواقع عند مواقع نيوكليوتيدية معينة باستخدام المطفرات التربيب الطفرات الموضيية الموجهات (Site-directed DNA mutagenesis) وأمكن توقيع (Ploted) موقع الطفرات بالنسبة لمعدل النسخ النسبة بالنسبة للطفرات المستحدثة الموجهة (شكل ٤٠)



شكل (٤٠): يوضح الطفرات التى تحدث فى بروموتور چين بيتلجلوبين (β-globin gene) وكذلك الطفرات التى تحدث فى البروموتور الأدنى (Proximal promoter) وتأثيرها على مستوى نسخ الچين حيث تم استحداث طفرات عند مستوى التغير فى يوكليوتيدة واحدة فى المنطقة شمال (Upstream) الچين بيتا جلوبين وتم تقدير مستوى النعير كل طفرة. والموقع النسبي لكل طفرة يمثل بخط رأسى فى هذا الشكل بينما يمثل ارتفاع هذا الخط الرأسى مستوى النسخ لكل طفرة بالمقارنة بالبروموتور الطبيعي ويتضح من هذا الشكل أن الطفرات التى حدثت فى المناطق الثلاثة وهى Hogness box و GC box و GC box سببت انخفاضاً معنوياً فى مستوى نسخ الجين بينما الطفرات التى وقعت خارج هذه المناطق الثلاثة السابقة كان لها تأثير منخفض جداً على النسخ.

ووجد أن الطفرات التى تحدث فى المناطق الثلاثة المختلفة وهى صندوق هوجنز (Hogness box) والصندوق (CCAAT box) والصندوق (Hogness box) سببت انخفاضاً معنوياً فى معدل نسخ الچين بيتا جلوبين بينما الطفرات التى حدثت خارج هذه المناطق الثلاثة السابقة لم يكن لها تأثير يذكر على معدل نسخ الچين وعلى ذلك فإن التتابع النبوكليوتيدي المكون من ٣٠٠ يوكليوتيدة على شمال چين بيتاجلوبين والممثلة في العناصر الثلاثة السابقة تمثل العناصر الرئيسية التي يتطلبها المستوى المناسب لنسخ الچين. والأكثر من ذلك انه اذا تحرك أي من الصندوقين (CCAAT box) أو (GC box) بعيداً عن الصندوق هوجنز (TATA box) الي مكان آخر فإنهما يفقدان مقدرتهما على تتشيط أعلى معدل من النسخ الچيني وبالتالي فإن هذه العناصر الوراثية تتطلبها عملية تنظيم كمية نسخ الچين أكثر من أنها تتحكم في أين ومتى يحدث النسخ الچيني.

وتوجد البروتينات التي ترتبط بالصندوق (GC box) والصندوق (CCAAT box) في كل الخلايا والتي تحدد مقدرة هذه التتابعات النيوكليوتيدية في توجيه الخلايا أو الأنسجة الخاصة علي عملية النسخ حيث يرتبط البروتين (SPI) بالصندوق (GC box) بينما يرتبط عامل النسخ البروتيني (CCAAT box) بالصندوق (CCAAT box). والسؤال الذي يطرح نفسه كيف تساعد هذه البروتيني في التأثير على مستوى نسخ الجين؟.

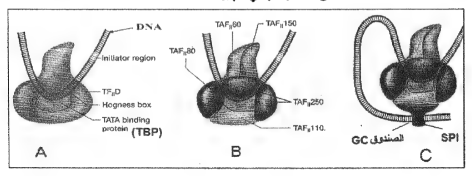
ويمكننا تصور النموذج (Model) الذي يربط عامل بداية النسخ (TFIID) إنزيم البلمرة المرتبطة بصندوق هوجنز وكذلك Pol II Pol بالبروموتور من خلال الوحدة البروتينية (TBP) والمرتبطة بصندوق هوجنز وكذلك ارتباط الوحدة البروتينية (TAFII150) والوحدة البروتينية (TAFII150) بمنطقة البداية (InR) كما هو مبين في (شكل ٤١) فعندما يوجد الصندوق (GC box) على البعد المناسب من الصندوق هوجنز فسوف يرتبط البروتين (SP1) بالصندوق (GC) كما يساعد في ارتباط وثبات مركب بداية النسخ (TAFII 110) من خلال تفاعله مع الوحدة البروتينية (TAFII 110) كما هو مبين في (شكل ٤١) وسوف يؤدي هذا التفاعل الي زيادة في كفاءة بداية النسخ مما يترتب عليه إنتاج المنسخ الأولى (hnRNA) من الجين بمستوي مرتفع.

#### ب- عناصر البروموتور الأدنى المتخصص للخلية أو النسيج

#### Cell or tissue specific-proximal-promoter elements

تسلك عناصر هذا البروموتور الأدنى المتخصص للخلية أو النسيج من حيث الوظيفة نفس سلوك عناصر البروموتور الأدنى الوراثية، ومع ذلك يوجد اختلافين أساسيين بين عناصر هذا البروموتور الأدنى الوراثية وهما:

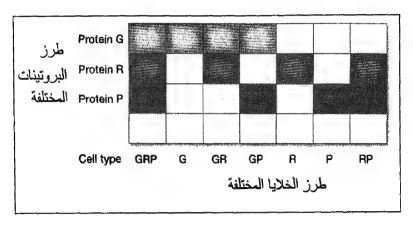
- ١-عدد العناصر المتخصصة للخلية أكبر بكثير معنويا والتي توجد في المنطقة شمال الچين عن
   العناصر الوارثية للبروموتور الأدني.



#### شكل (١٤): نموذج يوضح دور عناصر البروموتور الأدنى الوراثية في تنظيم التعبير الچيني

- A.نموذج ارتباط البروتين (TBP) بصندوق هوجنز وارتباط البروتين (TF<sub>11</sub> D) بمنطقــة البروموتــور وارتبــاط البروتين TBP بصندوق هوجنز (Hogness box) يسبب انشاءاً معنوياً للـــDNA
- B نموذج تفاعل الوحدات البروتينية (TAFII 150) و (TAFII 250) بمنطقة البدايــــة (InR) وإضــــافة وحــــدات بروتينية أخرى إلى مركب بداية النمخ (TF<sub>11</sub> D).
- C نموذج ارتباط البروتين (SPI) بالصندوق (GC box) والذى يقع على شمال صندوق هوجنز. هذا البروتين (SPI) والذي يقع على شمال صندوق هوجنز. هذا البروتين (TAFII 110) الموجود في مركب بداية النسخ (TF<sub>11</sub> D) وذلك للمساعدة في ارتباطه أو تثبيته بمنطقة البروموتور قبل أن تبدأ عملية النسخ.

وفى هذا النموذج الافتراضى أفترضنا ثلاثة أنواع مختلفة من البروتينات التى ترتبط بالــــ DNA وهى البروتينات G و R و P وتمثل المربعات المظللة تعبير البروتين المناظر فى خلية معينة وبالأخذ فى الاعتبار التوافيق المختلفة بين هذه البروتينات الثلاثة المختلفة فإنه يمكن تحديد سبعة طرز خلوية (Cell types) سوف يظهر فيها احد هذه البروتينات الثلاثة على الاقل والتى ترتبط بالــــ DNA.



شكل (٢٤): يوضح نموذج أفتراضي لتنظيم التعبير الجيني عن طريق طرز البروتينات المختلفة

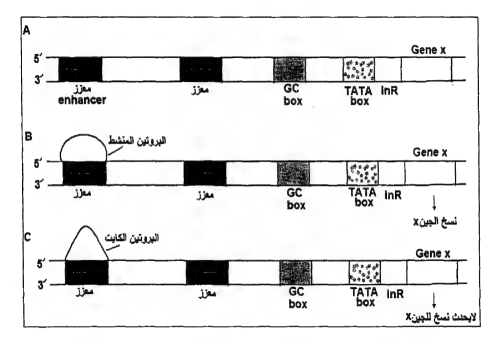
#### Enhancers "- "

المعززات هى تتابعات من الـــ DNA والتى يرتبط بها البروتينات التحكم فى نسخ چين ما فى خلية ما أو نسيج ما، وتسمى البروتينات التى ترتبط بالمعززات بالمنشطات (Activators) بمكنها وذلك لإنها تسبب زيادة فى نسخ الچين. ومع ذلك فإن البروتينات الكابته (Repressors) يمكنها أيضاً أن ترتبط بالمعززات وتسبب كبت نسخ الچين. ومهما كانت المسافة بين المعزز والچين فإنها لا تفقده مقدرته على تنظيم نسخ الچين، فعلى سبيل المثال قد تكون المسافة بين المعزز والچين مقدارها حوالى ١٠٠٠٠ يوكليونيدة يمي أو شمال الچين ومع ذلك يظل قادراً على اظهار تأثيره على تنظيم نسخ الچين. وعلى العكس من ذلك اذا تحرك الصندوق GC عن موضعه الطبيعى لمسافة مقدارها ٥٠ يوكليونيدة شمال الچين سوف يمنعه من تنشيط نسخ الچين.

ويتحكم عناصر البروموتور الأدنى فى مستوى نسخ چين ما وأن فقد مثل هذه العناصر بنتج عنه نقص كبير فى مستوى نسخ الچين. وعلى العكس من ذلك فإن المعززات تؤثر على أعلى مستوى لنسخ الچين وكذلك نتحكم فى نظام التعبير الچينى من حيث الوقت والنسيج الذى يحدث فيه نسخ الچين وعلى ذلك فإن فقد معزز ما يعنى انه سوف يحدث اختزال فى نسخ الچين وكذلك

حدوث نسخ للچين في الوقت الخطأ والنسيج الخطأ. كذلك اذا تحرك معزز ما بالقرب من چين آخر فسوف يوجه نسخ هذا الجين الآخر.

وتقوم المعززات بدورها فى تنظيم نسخ چين ما من عدمه من خلال احتوائها على مواقع ارتباط البروتينات التى يتعرف عليها عوامل النسخ المنشطة لنسخ الچين أو تلك التى تكبت نسخ الچين (شكل ٤٣).



شكل (٣ ٤): نموذج يوضح كيفية تأثير البروتينات التي ترتبط بالمعززات (Enhancers) على عملية النسخ

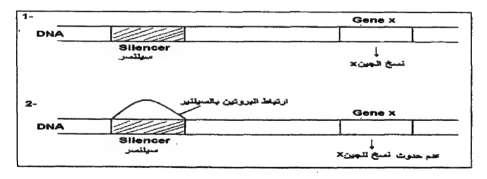
الترتيب الطولى لمواقع الارتباط بالـــDNA شمال الچين وكذلك موقع بداية النمخ الموجود داخل منطقة بداية النمخ
 (InR) والمعززين (Enhancers) على شمال الصندوق (GC box) .

B. ارتباط البروتين المنشط بالمعزز يسبب حدوث نسخ للچين x .

C. ارتباط البروتين الكابت بنفس بالمعزز يسبب عدم حدوث نسخ للجين x

#### Silencers - !- !- !- !

السيانسرز هي ايضاً تتابعات من الــــ DNA تنظم نسخ الچين من عدمه عن طريق ارتباط البروتينات بها. وفي الكائنات حقيقية النواة تعتبر السيانسرز هي طراز من تنظيم التعبير الچيني السالب حيث يحدث نسخ للچين في حالة عدم ارتباط البروتين بالسيانسر بينما لا يحدث نسخ الچين عندما يرتبط البروتين بالسيانسر (شكل ٤٤). والسيانسرز التي تكبت نسخ الچين يرتبط بها البروتينات التي تغير شكل الــــ DNA حيث يرتبط بعض البروتينات بسيانسرز خاصة وتحور الكروماتين لچين ما من الظراز ايوكروماتين (Euchromatin) إلى الطراز هتروكروماتين أو يكبت نسخ الچين.



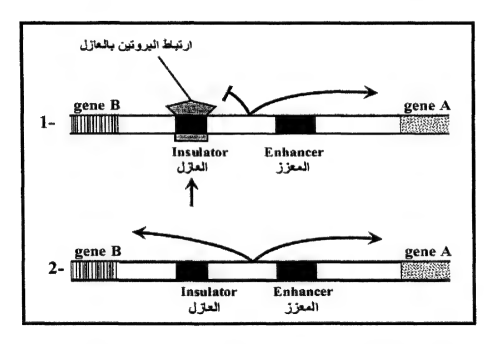
شُكُلُ (\$ \$): تأثير السيلنسر (Silencer) على عملية النسخ يقع السيلنسر على مسافة ١٠٠٠٠ يوكليونيدة شمال الچين الذى يحدث له نسخ لا يرتبط بالسيلنسر أى يروتين (1) . ومع ذلك عندما يرتبط البروتين بالسيلنسر فإنه يكبت (Suppress) عملية النسخ (2).

#### ٥-العاز لات Insulators

من أهم خصائص المعززات (Enhancers) والسيلنسرز (Silencers) الهامة هي قدرتها في أن تكون فعالة وظيفياً سواء كانت في شمال أو يمين الچين حتى ولو كانت على مسافات بعيدة من چين ما. والعازلات عبارة عن عناصر من الــــ DNA تحجب چين ما من تأثير المعزز المجاور لهذا الچين (شكل ٤٥).

والعاز لات عبارة عن تتابعات من الـــ DNA يرتبط بها البروتينات التى تتعرف على هذه العاز لات . فعلى سبيل المثال فإن العاز لات فى حشرة الدروسوفيلا (Drosophila) تحتوى على النتابع النيوكليوتيدى الثابت والمحفوظ وهو GAGA والذى يرتبط به البروتين TrL. فإذا حدث طفور لأى من النتابع GAGA أو البروتين TrL بصبح العازل غير فعال وظيفياً. ومع

ذلك فإن الآليه التي يو اسطتها تغلق العاز لات تأثير المعزز ات ماز الت غير معروفة.



شكل (٥٤): يوضح نموذج تفاعل العازل (٨ model for insulator action)

1-وقوع عازل ما (Insulator) بين الچين B والمعزز (Enhancer) سوف يمنع المعزز من تتشيط نسخ الچين B عندما يرتبط بالعازل بروتين ما.

2- فقد الارتباط بين البروتين والعازل سوف يسمح بالمعزز من التحكم في نسخ الچين B ومن ناحية أخرى يتم
 تنظيم نسخ الچين A بواسطة نفس المعزز.

## تنظيم نسخ الجين بواسطة هرمون الثيرويد

#### Regulation of gene transcription by thyroid hormone

يلعب عنصر الاستجابة لهرمون الثيرويد (THRE) والذي يوجد على شمال عديد من الجينات دوراً في تنظيم التعبير الچينى، فعندما يرتبط مستقبل هرمون الثيرويد بهذا الهرمون ثم بعد ذلك يرتبطان بعنصر الاستجابة لهرمون الثيرويد (THRE) فإنه ينشط نسخ الچين وعندما يرتبط مستقبل هذا الهرمون فقط بعنصر الاستجابة للهرمون فإنه يكبت نسخ الچين. وفي مثل هذا السلوك فإن الجين الذي يحدث له نسخ بمستوى أساسى منخفض سوف يحدث زيادة في نسخه في وجود الهرمون أو يخضع لمزيد من انخفاض معدل النسخ في غياب الهرمون وبالتالي يؤثر وجود أو غياب هرمون الثيرويد على تنظيم نسخ الچين (شكل ٤٦). ويمكن تلخيص ما سبق في النقاط التالية:

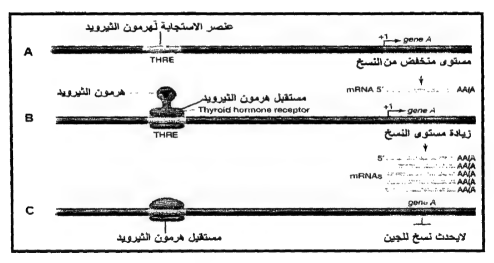
### ١ - التتابعات النيوكليوتيدية الهامة في تنظيم نسخ چين ما هي:

- البروموتور (Promoter)
- البروموتور الأدنى (Proximal-promoter)
  - المعززات (Enhancers)
    - السيلنسرز (Silencers)
    - العاز لات (Insulators)
- ٣- ينظم كل من البروموتور والبروموتور الادنى المستوى الأساسى لنسخ چين ما وإذا تغير موقع كل من البروموتور والبروموتور الادنى معنوياً بالنسبة لموقعهما من موقع بداية نسخ الچين فإن ذلك يؤثر على نسخ الچين.
- ٣- تنظم كل من المعززات والسيلنسرز أعلى مستوى لنسخ الچين فى المكان المناسب والوقت المناسب وأنهما يمكنها أن تقع على شمال أو يمين الچين على بعد مسافة تصل إلى ١٠٠٠٠ يوكليوتيدة من موقع بداية نسخ الچين وارتباط البروتينات المختلفة بمواقع ارتباطها داخل معزز ما أو بين معززات مختلفة وكذلك بالسيلنسرز يحدد نظام التعبير النهائي للچين ومستوى هذا التعبير.

### دور البروتينات ميك Myc وماكس Max في نسخ الحين

#### The roles of Myc and Max proteins in gene transcrition

أوضحنا فيما سبق أن المعززات هي عبارة عن تتابعات من الـــ DNA يرتبط بها البروتينات والتي إما أن تتشط أو تكبت نسخ چين ما ويعتمد ذلك على البروتين الذي يرتبط بالمعزز وكذلك التفاعل مع البروتينات الآخرى وأنه من الممكن لبروتين ما أن يرتبط بمعزز معين ويعمل كمنشط في خلية ما ومكبت في خلية أخرى وفيما يلي أمثلة على هذا النوع من البروتينات.



شكل (٤٦): يوضح آلية تنظيم التعبير الچيني عن طريق عنصر مستقبل هرمون الثيرويد (THRE) بالسكل

فى غياب كل من هرمون الثرويد ومستقبله يحدث نسخ للچين  ${\bf A}$  بمستوى منخفض.

Enhancer) في وجود كل من هرمون الثرويد ومستقبله يرتبطا معاً بالموقع THRE ويعمل هذا الموقع كمعزز (Enhancer) لنسخ الجين A ويزداد مستوى نسخ هذا الجين.

ارتباط مستقبل هرمون الثيرويد فقط بالموقع THRE وبالتالي يعمل هذا الموقع كسيلنسر (Silencer) لنسخ الچين
 A ولا يحدث له نسخ.

### (Thy Myc protein) البروتين ميك

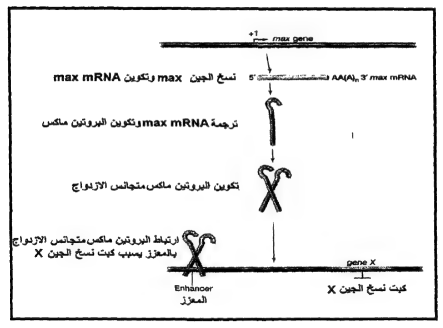
هذا البروتين (Myc) يرتبط بالـــ DNA ويسبب هذا الارتباط تنشيط نسخ الجينات التى تحمل شفرات البروتينات التى تحتاجها عملية الانقسام الخلوى. وعلى ذلك فإن هذا البروتين غالباً ما يتواجد فى الخلايا النشطة فى الانقسام الخلوى ولا يوجد فى الخلايا التى تشكلت وتوقفت عن الانقسام الخلوى. والجين (Myc) الذى يحمل شفرات هذا البروتين هو أيضاً بروتوانكوچين (Proto-oncogene). والتعبير الخاطىء لهذا الجين فى الخلايا المتشكلة وإنتاجه للبروتين ميك يدفعها للانقسام الخلوى مرة أخرى بصورة نشطة انقسامات متتالية يترتب عليه تكوين الورم (Tumor). كذلك أوضحت الدراسات الفيزيائية على هذا البروتين أنه منشط للنسخ.

### (The Max protein) ٢-البروتين ماكس

البروتين ماكس ينقصه الجزء البروتينى الذى ينشط نسخ الچينات وقد يتواجد فى صورة متجانسة الإزدواج (Heterodimer) وفى صورة غير متجانسة الإزدواج (Heterodimer) عندما يرتبط بالبروتين ميك (Myc). وللبروتين ماكس قدرة كبيرة على النفاعل مع البروتين ميك وتكوين بروتين غير متجانس الإزدواج أكثر من تفاعله مع نفسه لتكوين بروتين ماكس متجانس الإزدواج. ونظراً لأن البروتين ماكس متجانس الإزدواج فى كل الخلايا فى كل الأوقات فإنه عادة ما يتواجد فى صورة متجانسة الإزدواج يمكنه الارتباط بالمعزز ونظراً لأنه ينقصه النشاط النسخى فإن ارتباط البروتين ماكس (Max) متجانس الإزدواج بالمعزز سوف يكبت (Represses) نسخ الچين (شكل البروتين ماكس (شكل البروتين ميك (Myc)) يفشل البروتين (Max) فى تكوين جزيئى متجانس الإزدواج ويفضل أن يصبح فى صورة غير متجانسة الإزدواج بارتباطه مع البروتين ميك (Myc)) والذى يرتبط بالسلال عند تتابع نيوكليوتيدى معين (المعزز والفرق بينهما يرجع إلى ما إذا كان البروتين ماكس فى صورة والمنشط والتى ترتبط بنفس المعزز والفرق بينهما يرجع إلى ما إذا كان البروتين ماكس فى صورة متجانسة الإزدواج أو فى صورة غير متجانسة الإزدواج مع البروتين ميك. ويكون النظام ميك-

ماكس (Myc-Max) فعال وظيفياً في كبت نسخ الجين اذا كان البروتين ماكس في صورة متجانسة الإزدواج (شكل ٤٧)

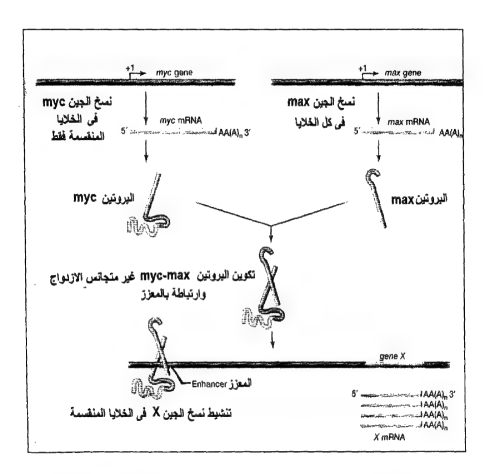
ويكون هذا النظام منشط أنسخ الجين إذا كان البروتين ماكس والبروتين ميك في صورة غير متجانسة الإزدواج كما هو مبين في (شكل ٤٨). ونظراً لأن البروتين ماكس (Max) يفضل أن يكون في صورة غير متجانسة الإزدواج مع البروتين ميك (Myc) فسوف يتناقص كبت نسخ الجين عندما يتواجد البروتين ميك Myc.



شكل (٧٤): يوضح نموذج كبت نسخ الجين بواسطة البروتين Max المتجاتس الإزدواج

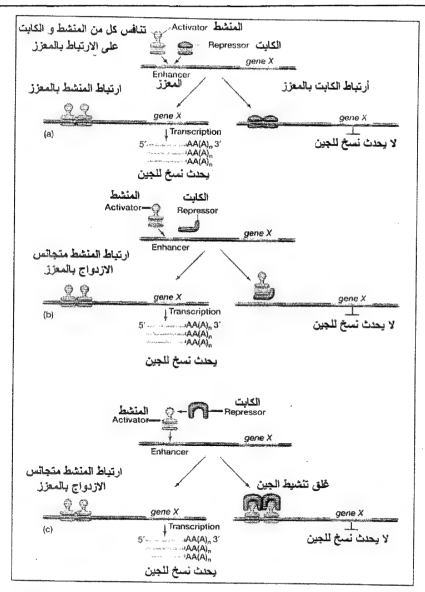
#### A model for repressing gene transcription by the Max homodimer

 وغالباً ما تكون الكابتات (Repressors) فعالة وظيفياً من خلال آليتين واللتان تختلفان عن بعضهما طبقاً لذلك الجزء من البروتين الذي يرتبط بالمنشط وبالتالي يحجب بواسطة الكابت. وفي الآلية الأولى يرتبط الكابت بالبروتين المنشط والذي يترتب عليه حجب ارتباط المنشط بالسلاً DNA (شكل ٤٩) ومن ثم يصبح المنشط غير قادر على الارتباط بالمعزز كما هو الحال في حالة الجزيء غير متجانس الإزدواج وفي الآلية الثانية يرتبط الكابت بالجزء التنشيطي مسن المنشط ولكن هذا الارتباط بينهما لا يفقد المنشط القدرة على الارتباط بالمعزز ولكنه لا يستطيع تتشيط نسخ الجين (شكل ٤٩). ومقدرة ارتباط البروتينات مع الــــــــــ DNA لتكوين وحدات مزدوجة (Dimmer) يسمح بوجود مستوى آخر من تنظيم التعبير الجيني والمعروف باسم النظام التنافسي بين تكوين جزيئات متجانسة الإزدواج أو جزيئات غير متجانسة الإزدواج.



شكل (44): يوضح نموذج تنشيط نسخ الجين بواسطة البروتين Max-Myc غير متجانس الإزبواج Model for activating gene transcription by the Max-Myc heterodimer

يحدث تعبير لكل من الچين Myc والبروتين Myc الناتج منه فقط في الخلايا التي تنقسم بينما يحدث تعبيــر للجــين max والبــروتين غــير متجانس الإزدواج max والبــروتين غــير متجانس الإزدواج (Myc-Max heterodimer) في الخلايا المنقسمة والذي يرتبط بمعزز ما وبالتــالي ينــشط عمليــة نــسخ الچينات الهدف. ومعظم هذه الچينات الهدف يكون لها دور في عملية الانقسام الخلوي.



شكل (4 1): يوضح تنظيم التعبير الچينى من خلال آليات تنافس كل من البروتين المنشط (Activator) والبروتين المكبت (Repressor) على الارتباط بنفس المعزز (Enhancer)

## شرح شکل (٤٩)

- -a ارتباط المنشط بالمعزز ينشط نمنخ الجين X بينما ارتباط المكبت بنفس المعزز يكبت نسخ الجين.
- ارتباط الكابت بالمنشط يتكون مركب غير متجانس الإزدواج (Heterodimer) لا يستطيع الارتباط بالمعزز وبالتالي لا يحدث نسخ للچين X ومن ناحية أخرى يستطيع المنشط متجانس الإزدواج تتشيط نسخ الچين X بارتباطه بالمعزز.
- ارتباط المنشط بالمعزز ثم ارتباط الكابت بالمنشط الذي ينشط النسخ وبذلك يحدث غلق لنسخ الچين X بينما يستطيع المنشط متجانس الإزدواج الارتباط بنفس المعزز انتشيط نسخ الچين X.

### دور الكروماتين في تنظيم التعيير الجيني

#### The Role of Chromatin in Regulation of Gene Transcription

ومن المعروف أن الـــ DNA الجينومي في الكاننات حقيقية النــواة يتواجــد فــي صــورة كروماتين (Chromatin) والذي هو عبارة عن المركب المكون من الـــ DNA وعديد مــن أنــواع البروتينات. والارتباط الشديد بين الـــ DNA الجينومي مع البروتينات وخاصة بروتينات الهــستون في صورة نيكليوسوم (Nucleosome) يعتبر هذا الارتباط هو العامل الرئيسي فــي كبــت نــسخ الجين. وعلى ذلك فإن ابتداء النسخ يحتاج إلى تحوير الكروماتين لكي يصبح الـــ DNA الجينومي المنال من آلة النسخ. ويوجد عديد من الآليات التي يمكنها أن تحور النيوكليوسوم والذي ينتج عنـــه إعــادة شــكل الكرومــاتين (Chromatin) وهـــي:

## ١- إضافة وإزالة مجاميع الاسبتابل إلى ومن بروتين الهستون

#### 1- Histone Acetylation and Deacetylation

فى الكائنات حقيقية النواة يتركب النيوكليوسوم من نسختين من كل من بروتينات الهستون الأربعة وهى البروتينات (H1) برتبط بالله وبروتين الهستون الخامس (H1) يرتبط بالله DNA الرابط (Linker DNA) والذي يقع بين النيكليوسومات . ونظراً لأن هذه الهستونات تقوم بنفس الوظيفة في كل الكائنات حقيقية النواة فإن دورها في تنظيم التعبير الچيني يجب أن يكون محفوظاً في كل الكائنات حقيقية النواة.

وقد تتواجد الهستونات في صورة هستونات مضاف إليها مجاميع الاسيتايل أو في صورة هستونات لا تحتوى على مجاميع الاسيتايل وتضاف مجاميع الاسيتايل إلى الأحماض الأمينية الليسين (Lysines) المطرفية في الهستونات H4, H3 ومن ثم فإن الهستونات المضاف إليها مجاميع الاسيتايل تكون مرتبطة بالچينات التي تتسخ بينما الهستونات المزال منها مجاميع الاسيتايل توجد بالقرب من الچينات التي تكبت (Repressed) من حيث النسخ.

ويتم إضافة مجاميع الاستايل بواسطة مجموعة من الإنزيمات تسمى Histone acetyltransferases(HATs) حيث تقوم بإضافة مجاميع الاسيتايل إلى بروتينات الهستون H4, H3 التى تم تخليقها جديداً ثم بعد ذلك تصدر هذه الهستونات إلى النواة لتدخل فى النيوكليوسومات (Nucleosomes).

ومن المشوق والمثير أن نلاحظ أن الوحدة البروتينية (TAFII 250) التى تدخل فى تركيب مركب بداية النسخ (TFIID) والتى ترتبط بمنطقة البداية (1nR) من البروموتور (Promoter) اثناء تكوين مركب بداية النسخ الأولى لها القدرة أيضاً على الارتباط بالأحماض الأمينية الليسين (Lysines) المضاف إليها مجاميع الاسيتايل وعلى ذلك فإنه من الممكن أن تتعرف الوحدة البروتينية (TAFII250) على مناطق البداية المرتبط بها بروتينات الهستون المضاف إليها مجاميع

وتحتوى الخلايا أيضاً على إنزيمات إزالة مجاميع الاسيتايل من بروتينات الهستون وهى Histone deacetylase (HDALs) والتى تختزل عدد مجاميع الاسيتايل الموجودة فى بروتينات الهستون H4, H3. وهذه الإنزيمات (HDALs) ضرورية لاختزال مستويات إضافة مجاميع الاسيتايل والتى تحتاجها عملية كبت النسخ.

ولقد أوضحت الأدلة والبراهين الحديثة أن البروتينات التى ترتبط بالـــ DNA تتعرف على تتابع معين من الـــ DNA وليس ذلك فقط بل أنها أيضاً تتعرف على حالة بروتينات الهستون المضاف إليها مجاميع الاسيتايل ومن ثم فإنها تسبب زيادة إتاحة الـــ DNA إلى المنشطات الأخرى وكذلك لإنزيم البلمرة (pol II). وبالمثل فإن ارتباط كابت ما بالـــ DNA سوف يطوع إنزيمات (HDALs) والتى تختزل إضافة مجاميع الاسيتايل إلى بروتينات الهستون بمزيد من كبت النسخ عن طريق جعل الــــ DNA أقل إتاحة للنسخ.

## 2- Histone Methylation الهستون - ٢

إضافة مجاميع الاسيتايل إلى بروتينات الهستون ليست هى التحور الوحيد الدى يحدث لبروتينات الهستون حيث أنه وجد أن كل من الأحماض الأمينية الليسين (lysines) والارجنين (Arginines) الموجوده فى البروتينات الهستونية الأربعة (H2A, H2B, H4, H3) يمكن أن يحدث إضافة لمجاميع المسيئايل (Methylations) لهذه الأحسماض الأمسينية بواسطة إنسزيم (Histone methyltransferase (HMTase) وبينما إضافة مجاميع الاسيتايل تُسبب تنشيط النسمخ فقط فإن إضافة مجاميع الميثايل (Methylation) لبروتينات الهستون يمكنه أن ينشط أو يكبت النسخ (شكل ٥٠) ويمكن تلخيص ما سبق ذكره فى النقاط التالية:

١- إعادة شكل الكروماتين هو تغير في موقع النيوكليوسوم أو النفاعل بين النيوكليوسوم والذي تتطلبه
 عملية كبت (Repression) أو تتشيط (Activation) نسخ الجين.

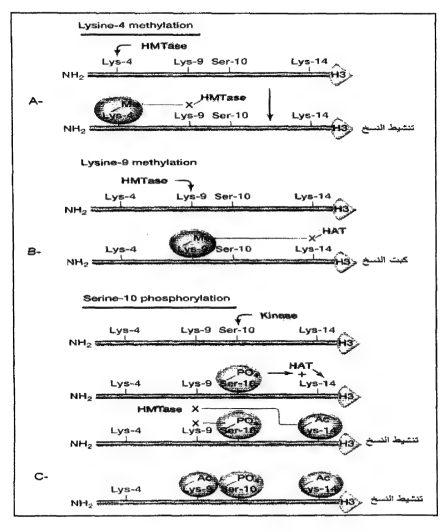
- ٢- يتحكم فى مستوى إضافة مجاميع الاسيتايل (Acetylation) لبروتينات الهستون إنزيمات إضافة وإزالة مجاميع الاسيتايل HDALs, HATs على الترتيب. وعموماً فإن زيادة إضافة مجاميع الاسيتايل مرتبط بتنشيط النسخ.
- ٣- إضافة مجموعة الميثايل لبروتينات الهستون يمكنه أن ينشط أو يكبت النسخ. وتوجد شبكة معقدة من التنظيم والتى فيها يؤثر نظام إضافة مجاميع الاسبتايل على إضافة مجموعة الميثايل إلى بروتينات الهستون وان إضافة الميثايل تؤثر على إضافة مجاميع الاسبتايل. هذه الحالة المعقدة تسمح بتنظيم النمنخ لبعض الجينات.
- ٤- يوجد طرز مختلفة من الهستونات والتى يمكنها أن تدخل فى النيوكليوسومات لتغيير حالـة الكروماتين. وفي بعض الحالات فإن بروتينات إعادة شكل الكروماتين تتطلب إعادة وضع هستون مختلف داخل النيوكليوسوم.

## 3-Methylation of DNA DNA Large الميثايل للـ DNA DNA

تلعب إضافة مجاميع الميثايل للــ DNA دوراً هاما فى التفاعل بين البروتينات والــDNA. وفيما سبق ناقشنا دور إضافة مجموعة الميثايل إلى بروتينات الهستون والتى يمكنها أن تكبت نسخ بعض الچينات وفيما يلى سوف نتتاول إضافة مجاميع الميثايل للــDNA والتى يمكنها أن تكبت أيضاً النسخ مؤدياً ذلك إلى سكون الچين (Gene silencing).

ففي الكاننات حقيقية النواة يحدث إضافة مجموعة الميثايل القاعدة سيتوسين (Cytosine) بواسطة إنزيم DNA methylase بنسبة بسيطة. ومعظم قواعد السيتوسين (C) التي يحدث لها إضافة بمجموعة الميثايل تكون تلك المجاورة القاعدة جوانين G Guanine) في نفس خيط السالسلام (CpG) المضاف إليه مجموعة الميثايل إلى السيتوسين (CpG) المضاف إليه مجموعة الميثايل إلى ۸۰۰ المتنابع النيوكليونيدي (CpG) والذي قد يصل ما بين ۱۰۰۰ إلى ۲۰۰۰ نيوكليونيدة بالتتابع (CpG) والتي تقع على بعد عديد من مئات أزواج القواعد على شمال بداية نسخ الجين إلى عديد من مئات ازواج القواعد على شمال بداية نسخ الجين إلى عديد من مئات ازواج القواعد على شمال بداية نسخ الجين الم

نفس خيط الـــ DNA تقع بالقرب من بروموتورات (Promoters) چينات الكائنات حقيقية النواة وهذا الموقع لهذه النتابعات (CpG) يعتبر موقع نموذجي لتنظيم النسخ (شكل ٥١) .



شكل (٥٠): تنشيط أو كبت النسخ بإضافة مجموعة الميثايل أو القسفرة لبعض الأحماض الأمينية في بروتين الهستون.

### شرح شکل (۵۰)

Histon methyltransferase إيضافة مجموعة الميثايل للحامض الأميني الليسين رقم ٤ بواسطة إنزيم (HMTase) بغلق إضافة مجموعة الميثايل للبحين رقم ٩ وبالتالي يحدث تتشيط للنسخ

B- إضافة مجموعة الميثايل لليمين رقم ٩ يغلق إضافة مجموعة الميثايل لليسين رقم ١٤ وبالتالي يحدث كبت للنسخ

ضفرة الحامض الأمينى السيريين رقم ١٠ ينشط إضافة مجموعة الاستينايل لليسين رقم ١٤ والذى يؤدى بدوره إلى
 غلق إضافة مجموعة الميثايل لليسين رقم ٩ وبالتالى يحدث تتشيط النسخ وكذلك فسفرة السيرين رقم ١٠ ينشط إضافة مجاميع الاسيتايل لكل من الليسين رقم ٩ والليسين رقم ١٤ ومن ثم يحدث تتشيط النسخ

بالنتابع (CpG) والتى تقع على بعد عديد من مئات أزواج القواعد على شمال بداية نسخ الجين إلى عديد من مئات ازواج القواعد على يمين الچين. وعلى ذلك فإن عديد من النتابعات (CpG) فى نفس خيط الــ DNA تقع بالقرب من بروموتورات (Promoters) چينات الكائنات حقيقية النواة وهذا الموقع لهذه النتابعات (CpG) يعتبر موقع نموذجي لتنظيم النسخ (شكل ٥١).

وتتلازم درجة إضافة مجموعة الميثايل للــــ DNA مع درجة سكون چين ما. وفى الچينات المعروفة باسم الچينات المدبره (Housekeeping genes) والتي تنتج البروتينات في كل الخلايا وفي كل الأوقات في الكائنات متعددة الخلايا وجد أن إضافة الميثايل إلى السيتوسين في التتابع (CpG) يكون عند أدنى مستوى له. وعلى العكس من ذلك فإن الچينات التي لا تبدى تعبيرها في خلايا خاصة أو نسيج خاص تحتوى على درجة عالية من إضافة مجموعة الميثايل للسيتوسين في النتابع (CpG) وعلى ذلك فإن إضافة مجموعة الميثايل للسيتوسين في النتابع (Silencing transcription) والمثال الواضح على سكون النسخ هو وجود أحد كروموسومي X بصورة غير نشطة في أي خلية جسمية لإناث الثدييات وبتحليل هذا الكروموسوم (X) غير النشط أتضح أنه يحتوى على درجة عالية من إضافة مجموعة الميثايل لقواعد السيتوسين في النتابع (CpG) عن كروموسوم (X) الآخر النشط.

وتوجد آلية أخرى تتضمن تحديد وتعيين البروتينات التى ترتبط بالـــ DNA المضاف إليه مجاميع الميثايل (Methylated DNA). هذه البروتينات التى ترتبط بخيط الـــ DNA المضاف اليـــ مجامــيع الميثايــل فى التتابـع النيوكليــوتيدى (CpG) والمعروفــه باســم Methyl-CG-binding proteins تتعرف على السيتوسين المضاف اليه مجموعة الميثايل بغض النظر عن التتابع النيوكليوتيدى المجاور (شكل ٥١). وعلى ذلك فإنه من الممكن لهذه البروتينات النقي ترتبط بالــــ DNA تعزيز الارتباط بإنزيمات إزالة مجاميع الاسيتايل من بروتينات الهستون الم الكروماتين. ومن الملك الكروماتين. ومن الملك الكروماتين. ومن الواضح أن إضافة مجاميع الميثايل للـــ DNA methyllation) إلى القاعدة سيتوسين (C) في التتابع (CpG) تحدث في جميع الكائنات. وهذه العملية تكبت نسخ الچينات عن طريق منع المنشطات من الارتباط بتتابع معين من الـــ DNA وكذلك بارتباط البروتينات بالتتابعات (CpG) التى تحتوى على مجموعة ميثايل بالقاعدة سيتوسين (C) والتى تطوع إنزيمات ازالة مجاميع الاسيتايل (HDALs) من بروتينات الهستون H4, H4 وبالتالي لا يحدث نسخ الچين (شكل ۱۰).

## ثاتيا : تنظيم التعبير الجيني عند مستوى ما بعد النسخ

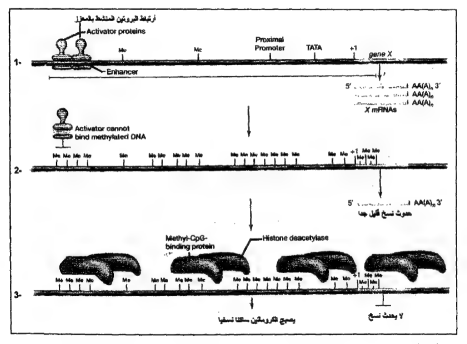
#### Posttranscriptional level regulation

يقصد بتنظيم التعبير الچيني لچين ما عند مستوى ما بعد النسخ هي تلك الآليات التي تحدث وتسبب تعطيل ترجمة جزىء الـmRNA إلى البروتين المناسب ومنها ما يلي:

#### Micro RNAs (miRNAs) الدقيق RNA الدقيق - ۱

هذا النوع من السـ RNA (miRNAs) ينظم التعبير الچينى لچين ما عن طريق تعطيل ترجمة السـ mRNA إلى البروتين المناسب إما عن طريق تكسير السـmRNA المناظر أو عن طريق اقتران أزواج القواعد بين السـmRNA والسـmRNA وغلق ترجمة السـ mRNA إلى البروتين. فاذا كان السـmRNA يحمل القواعد المكملة لتلك الموجودة في السـmRNA فإنه يحدث السـmRNA كسر عند موقع خاص. وهذا الكسر يمنع ترجمة السـmRNA إلى البروتين المناسب

وعلى العكس من ذلك إذا وجد عدد محدد من الاقتران الخاطىء بين الــmiRNA والــmRNA فإن المنطقة المزدوجة الخيط الناتجة عن الاقتران تغلق الترجمة بدون حدوث كسر للــmRNA الناتج وحدوث أى من الحدثين ينتج عنه انخفاض فى كمية البروتين الناتجة من ترجمة الــmRNA الناتج من هذا الجين. ومثل هذا التنظيم فى التعبير الجينى عند هذا المستوى يعرف بالتنظيم الجينى ما بعد نسخ الجين (Posttranscriptional regulation) .



شكل (٥١): يوضح نماذج كبت النمخ بإضافة مجاميع الميثايل الـــــ DNA

١ - ارتباط البروتين المنشط بمعزز ما لينشط نسخ الچين X

٢- إضافة مجاميع الميثايل (Me) إلى التتابع النيوكليوتيدى CpG المتعدد يمنع ارتباط المنشط بالمعزز ويحدث نسخ قليل للجين X .

T-ارتباط البروتين بالنتابعات CpG المضاف اليها مجاميع الميثايل يطوع إنزيم از الة مجاميع الاسيتايل من الهستونات  $H_3$  و يصبح الكروماتين ساكن نسخياً و لا يحدث نسخ للجين X.

#### Antisense RNA مضاد المعنى RNA - الـ RNA

القسم الآخر من الـــRNA الذي يلعب دوراً في تنظيم التعبيير الچيني ما بعد النسخ يسمى بالـــRNA مضاد المعنى والذي ينظم أيضاً ترجمة الـــmRNA إلى البروتين المناسب. ويحمل هذا النوع من الـــRNA المضاد المعنى (Antisense RNA) بعض التتابع النيوكليوتيدى المكمل المحمل المدف ويقترن به والذي يترتب عليه أحد النتائج التالية (شكل ٥٢):

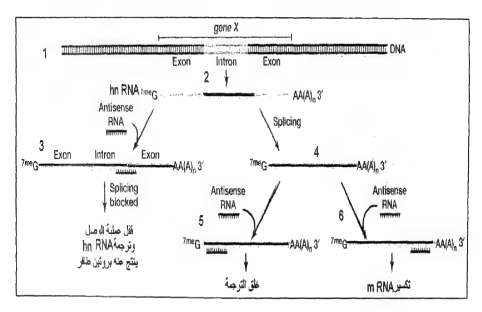
- 1. أن هذا الاقتران بين أزواج القواعد المكملة بين هذا الـــRNA المضاد المعنى والطرف  $^{5}$  من الـــ mRNA المعين يغلق ترجمة الـــ RNA اليروتين المناسب.
- إذا حدث الاقتران متضمناً كل من الاكزون (Exon) والانترون (Intron) يؤدى ذلك إلى غلق تحويل المنسخ الأولى (hnRNA) إلى جزيء الـــ mRNA الناضيج والذى سوف يذهب إلى السيتوبلازم لترجمته إلى البروتين المناسب.
- $^{\prime\prime}$ . أن الاقتران بين الـــRNA مضاد المعنى والطرف  $^{\prime\prime}$  من الـــRNA الناضج يؤثر على ثبات الـــ mRNA وينتج عن ذلك تكسيره.

وهذا النظام من تنظيم التعبير الجيني هو أيضاً مثال لتنظيم التعبير الجيني ما بعد النسخ.

### ٣- البروتينات التي ترتبط بالمناطق التي لا تترجم من الـ mRNA في الطرف 3/

## Proteins Binding to 3' Untranslated Regions (3'UTR)

أحد آليات تنظيم التعبير الچينى ما بعد النسخ تتضمن ارتباط بروتين ما بالـــ mRNA لتبدى تأثيرها. وبالرغم من أننا ناقشنا عديد من البروتينات التى ترتبط بالـــ DNA فإنه يوجد أيضاً قسم من البروتينات والتى تتعرف بطريقة خاصة على الـــ mRNA وترتبط به وغالباً ما ترتبط هذه البروتينات بالطرف 3 من الـــ mRNA الذى لا يترجم (3'UTR) وتحويره وكبت (Repress) وجمئه.



شكل (٥٢): يوضع آلية تفاعل السRNA مضاد المعنى في الخلية

#### Mechanism of antisense RNA action in a cell

- الجينومي الذي يحتوى على الجين (X) الذي يتركب من اكزونين (Exons) ويقع بينهما انترون ولحد (Intron).
  - ٢ نسخ هذا الجين وتكوين المنسخ الأولى hnRNA .
- الرتباط الــ Antisense-RNA بالـــ hnRNA في المنطقة بين الأنترون والأكزون الثاني عن طريق الاقتران بين أزواج القواعد المكملة وبالتالي يغلق تحويله (Splicing) إلى الـــ mRNA الناضج ومن ثم فإن ترجمة الـــ hnRNA ينتج عنها بروتين طافر.
  - ٤ − حدوث عملية الوصل للــ hnRNA باز الة الانترونات وتجميع الاكزونات وتكوين الـــmRNA الناضيج.
    - ه -- ارتباط الـAntisense RNA بالطرف 5 من الــ mRNA وبذلك يغلق ترجمتة.
  - ٣- ارتباط الـ Antisense RNA بالطرف Artisense RNA وبذلك يصبح الـ mRNA غير ثابت ويحدث له تكسير.

#### Alternative Splicing

#### ٤- اله صل البديل

أحد الآليات الأخرى لتنظيم التعبير الچينى ما بعد النسخ هى الوصل البديل للمنسخ الأولى (Exons) لإنتاج عديد من الــ mRNA وهذا الوصل البديل يستعمل الاكزونات (Exons) المتنوعة لإنتاج جزيئات مختلفة من الــ mRNA من نفس المنسخ الأولى (hnRNA). وأحد نتائج الوصل البديل هو القدرة على إنتاج بروتينات مختلفة من نفس الچين وهذا الوصل البديل شائع فى الإنسان لدرجة أن نصف چينات الإنسان يحدث فيها الوصل البديل بمتوسط ثلاثة أنواع مختلفة من الــ mRNA لكل چين من هذه الچينات.

#### mRNA\_ افساد الـ

#### Nonsense-mediated mRNA decay (NMD)

حديثاً أمكن تحديد طريقة جديدة لتنظيم ثبات الــ mRNA وتعرف باسم Nonsense-mediated mRNA decay (NMD) المحاسبة المحاسبة المحاسبة المحاسبة في عديد من أنواع الــ mRNAs الناتجة من نسخ الچين الطافر وكذلك جزيئات الــ mRNA التي حدثت بها طفرة أثناء النسخ وأيضاً جزيئات الــ mRNA التي حدث لها وصل (Splicing) خاطيء. وبالإضافة إلى ذلك فإن هذه الطريقة (NMD) تستخدم في تنظيم تواجد غير الطرز الطافرة من جزيئات الــ mRNAs يوفرة. والآلية التي يحدث بها افساد جزيئات الــ mRNAs تكون من خلال ثلاثة ممرات مختلفة:

- 1 إزالة الطرف cap 5′ من الــ mRNA وتكسير الــ mRNA في الإتجاه 3′ → 5′ بواسطة إنزيمات الــ Exonucleases.
- 7 إزالة الذيل Poly A بالطرف 3' من الـــ mRNA ثم بعد ذلك تكسيره في الإتجاه 5'

 $^{-}$  كسر الـــ mRNA بالقرب من موقع شفرة إنتهاء الترجمة المبكرة (PTC) ويترتب على ذلك تحويله إلى قطعتين واللثان يحدث لهما تكسير في الإتجاه  $^{7}$  تجاه الطرف (cap) في الإتجاء  $^{7}$  تجاه الذيل (Poly A tail) في الطرف  $^{7}$ 

وتلعب طريقة NMD دوراً هاماً في تكسير جزيئات الـــmRNA التي تحمل طفرات تنتج بروتينات تبدى شكلاً مظهرياً سائداً كما تلعب دوراً هاماً أيضاً في تنظيم تعبير جزيئات الـــmRNA غير الطافرة كما تستخدم كذلك لتنظيم المستويات الصحيحة من التعبير الچيني الطبيعي في الثنييات فضلاً عن أنها تعتبر عملية أساسية في تنظيم التعبير الچيني الطبيعي في الثنييات. ويمكن تلخيص ما سبق في النقاط التالية:

- المختلفة التي تستخدم لتنظيم التعبير الچيني ما (Mechanisms) الترجمة .
   بعد النسخ تشمل استخدام الـ miRNA في كبت (Repression) الترجمة .
- ٢. يمكن للبروتينات التي ترتبط بالـــmRNA تنظيم تعبيره بازالة الذيل (Poly A tail) مما
   يؤدى إلى اختزال كفاءة الترجمة وثبات الــmRNA.
- ٣. الوصل البديل (Alternative splicing) للمنسخ الأولى (hnRNA) يؤدى إلى تكوين جزيئات مختلفة من السRNA والتي تنتج بروتينات مختلفة وعلى ذلك فإن تنظيم إنتاج جزيئات مختلفة من السmRNA من نفس الجين ينظم تعبير الطرز المختلفة من البروتين.
- 3. طريقة افساد الــ NMD) mRNA الناتجة عن الوصل البديل وجزيئات الــ mRNAs الطافرة كل جزيئات الــ mRNAs الناتجة عن الوصل البديل وجزيئات الــ mRNAs الطافرة والتي تحتوى على شفرة إنهاء الترجمة المبكرة (PTC) وينتج عن طريقة الــ NMD تكسير الــ mRNA من الطرف 5 وكذلك من الطرف 5 أو حدوث كسر داخل الــ mRNA.

## ثالثا : تنظيم التعبير الجيني عند مستوى الترجمة

#### Translational level regulation

إذا أخذنا في الاعتبار آليات تنظيم التعبير الچيني فإنه من المهم أن نتذكر ان كل آليات التحكم كانت موجهة نحو أظهار تأثيرها على كمية ناتج الچين أو نشاط ناتج الچين. وعند هذه النقطة كان تركيزنا على الآليات التي تتحكم في كمية الـــ mRNA والتي تعتبر أكثر الخطوات أهمية في تنظيم التعبير الچيني. فاذا أمكن التحكم في هذه الخطوة تماماً فإن الخلية لا تفقد طاقتها في نسخ وترجمة الچينات التي تنتج بعض البروتينات التي لا تحتاجها الخلية في وقت ما فضلاً عن فقد طاقتها في تحويل هذا البروتين الناتج إلى الصورة الفعاله وظيفياً. وعلى ذلك فإنه يقصد بتنظيم التعبير الچيني عند مستوى الترجمة هي تلك الاليات التي تمنع ترجمة جزيئات الــ mRNA رغم تواجدها ومنها ما يلي:-

## (Phosphorylation) عملية الفسفرة

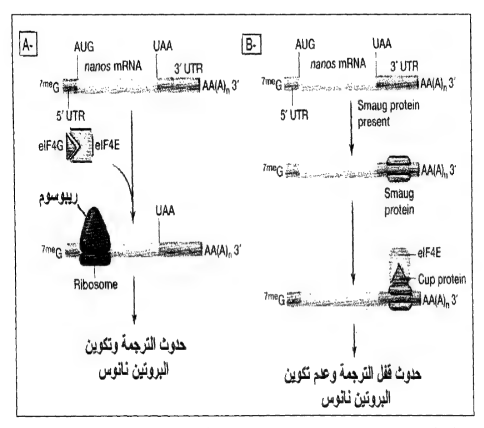
يمكن تنظيم الترجمة بسلوك عام عن طريق تحوير عوامل بداية الترجمة. ومما سبق ناقشنا كيف يؤدى تحوير البروتينات الهستونية وإضافة مجاميع الميثايل للـــ DNA في التأثير على نسخ الجين. وبنفس الطريقة فإن إضافة مجاميع الفوسفات (Phosphorylation) لعامل بداية الترجمة (eIF2) Initiator factors2 (eIF2) بصفة عامة.

وعملية فسفرة عامل بداية الترجمة (eIF2) تمنع أول حامض نووى ناقل الذى يحمل الحامض الأمينى ميثونين (Met-tRNA) من الارتباط بالوحدة الريبوسومية الصغيرة (40S). ونظراً لأن هذا التحور يكون موجهاً لكل جزيئات بداية الترجمة (eIF2) فسوف يكون له تأثير عام على الترجمة عن طريق غلق ترجمة كل جزيئات الـ mRNAs إلى البروتين المناسب. وهذه الآلية تعمل كآليه عامة لتنظيم التعبير الجينى عند مستوى الترجمة.

#### ٧- تنظيم الترجمة عن طريق البروتين نانوس

#### Regulation of Translation by Nanos Protein

يمكن تنظيم ترجمة جزيئات معينة من السه mRNAs إلى البروتين المناسب. فعلى سبيل المثال فإن تنظيم تكوين البروتين نانوس يحدث عند مستوى الترجمة ففي إناث حشرة الدروسوفيلا يحدث نسخ الـــNanos mRNA وتودع في خلية البيضة (Egg) قبل حدوث الاخصاب. وتتجمع هذه الجزيئات من السه Manos mRNA في الجزء الخلفي من البيضة حيث يحدث له ترجمة مبكره في مرحله النمو الجنيني. ووجود الــــNanos mRNA في هذا الموقع الخلفي من البيضة يسمح لها بالتفاعل مع طرازين آخرين من البروتينات التي تنظم الترجمة إلى البروتين نانوس (Nanos). أحد هذه البروتينات هو البروتين Braug الذي يرتبط بصغة خاصة بالطرف (JUTR) من السه السه المسلمة المسلم ال



شكل (٥٣): يوضح تنظيم التعبير الجينى عند مستوى الترجمة

A - في غياب البروتين Smaug يتفاط كل من البروتين eIF4E والبروتين eIF4G وبالتالى يحدث تنشيط لابتداء ترجمة الـــ Nanos mRNA ومن ثم يتم ترجمتة بواسطة الريبوسوم وينتج البروتين نانوس

ن (3'UTR) عن وجود البرونين Smaug يرتبط بالمنطقة التي لا تترجم في الطرف ( $^{3}$ UTR) من

الــ Nanos mRNA وكذلك يرتبط البروتين Cup بالبروتين Smaug ثم يرتبط العامل eIF4E بالبروتين Nanos Mrna في يتوقف ترجمة الــ eIF4G - eIF4E ومن ثم يتوقف ترجمة الــ Nanos Mrna المي بروتين نانوس Nanos protein

## رابعاً: تنظيم التعبير الجبني ما بعد الترحمة

#### Posttranslational evel regulation

تنظيم التعبير الچينى بعد الترجمة يكون من خلال تحوير البروتين والذى يؤثر على نشاط وموضع وثبات البروتين داخل الخلية من خلال الآليات التالية:

#### (Protein modification) تحوير البروتين

يمكن تحوير البروتينات بواسطة عديد من الطرق. فالتحورات التي تحدث لبروتينات الهستون تؤثر على تتشيط (Activation) أو كبت (Repression) نسخ الچين. وعلى العكس من ذلك فإن فسفرة البروتين (eIF2) يخلق ابتداء الترجمة. ويوجد طرازين من التحورات التي تحدث للبروتينات بعد الترجمة وهما:

أ- كسر تتابع الأحماض الأمينية المعروفة باسم التتابع القائد والذى يتركب من ١٥ إلى ٢٥ حامض أمينى الأولى والموجودة بالطرف الذى ينتهى بمجموعة الأمينو السذى يجب أن يكسر إذا كان البروتين سوف يفرز من الخلية أو يدخل هذا البروتين فسى الغشاء الخلوى.

ب-إضافة السكريات والدهون إلى البروتينات.

#### (Protein degradation) تكسير البروتين

الطراز الآخر من تنظيم التعبير الچينى بعد الترجمة يبدو واضحاً وجلياً من خلال ثبات البروتين. فالتكسير السريع لإنزيم ما ينتج عنه فقد فجائى لنشاط هذا الإنزيم وأحد طرز تكسير البروتين تقوم به مجموعة من الإنزيمات المعروفة باسم البروتين ابيكتين (Ubiquitin) والطراز الآخر من تكسير البروتين يكون من خلال ارتباط البروتين ابيكتين (Ubiquitin) بالبروتين المراد تكسيره. والابيكتين عبارة عن سلسلة عديدة الببتيد تحتوى على ٧٦ حامض أميني والتي توجه إلى البروتين لتكسيره من خلال مركب بروتيني كبير يعرف

الباب السائل : تنظيم التغيير الديني في التائلات علييه اللواه

باسم البروتيوسوم (Proteosome). وتحتوى خلية الإنسان الواحدة على ما بين ٢٠٠٠٠ إلى ٢٠٠٠٠ الله وحدة بروتينية من البروتيوسوم.

## مقارنة بين تنظيم التعبير الجيني في البكتيريا والكائنات حقيقية النواة

#### Comparison Between Gene Regulation In Bacteria And Eukaryoyes

- ١- في الكائنات غير حقيقية النواة تكون المواقع الموجودة بالــ DNA التي يرتبط بها البروتينات متجمعة وقريبة من البروموتور بينما في الكائنات حقيقية النواة تبعد كل من المعززات (Enhancers) والسيلنسرز (Silencers) عن المنطقة النسخية بمسافة مقدارها ١٠٠٠٠ قاعدة شمال أو يمين الوحدة النسخية.
- ٢ فى الكائنات حقيقية النواة يوجد عديد من عوامل تنظيم التعبير الچينى بالإضافة للبروموتورات
   مثل المعززات والسيلنسرز والعازلات وكل هذه العوامل لا توجد فى البكتيريا.
- ٣- في الكائنات حقيقية النواة وليس في البكتيريا تؤثر التحورات التساهمية للبروتينات التي ترتبط بالـــــ DNA (مثل الفسفرة إضافة مجاميع الاسيتايل إضافة مجاميع الميثايل) على نشاط هذه البروتينات وارتباطها بالـــــ DNA وتنظيم النسخ.
- غ في الكائنات حقيقية النواة وليس في البكتيريا إضافة مجاميع الميثايل للــ DNA لها تأثير كبير في
   كبت (Repression) النسخ.
- هاماً في تنظيم التعبير الحيني وغياب الكروماتين دوراً هاماً في تنظيم التعبير الحيني وغياب الكروماتين في البكتيريا يستبعد احتمال استخدامه كآلية لتنظيم التعبير الحيني في البكتيريا.

7- على الرغم من أن البروتينات التى ترتبط بالـــ DNA وكذلك الـــ RNA المضاد المعنى (Antisense RNA) يعتبران من العوامل التى تنظم التعبير الچينى فى كل من البكتيريا والكائنات حقيقية النواة إلا أن الأخيرة تستخدم ايضا الـــ RNA الدقيق (miRNA) لتنظيم التعبير الچينى من خلال عديد من الآليات المختلفة.

وترجع بعض هذه الختلافات إلى الاختلافات الأساسية البيولوجية بين البكتيريا والكاننات حقيقية النواة ومن أمثلة نلك هو دور الكروماتين الذى يتواجد فقط فى الكائنات حقيقة النواة وكذلك تداخل كل من عملية النسخ وعملية الترجمة فى البكتيريا والتى هى غير ممكنة فى الكائنات حقيقية النواة والذى يعتبر حاجز يفصل عملية النواة ونلك لوجود الغلاف النووى فى الكائنات حقيقية النواة والذى يعتبر حاجز يفصل عملية النسخ عن الترجمة وكذلك الحاجة إلى ارتباط الوحدة الريبوسومية الصغيرة (40S) بالطرف حمل حمل من السمترونات (Polycistronic mRNA فى الكائنات حقيقية النواة لتبدأ الترجمة يجعل جزيء السمالات حقيقية النواة. وأحد الأختلافات الآخرى تلك الموجودة فى تحويل المنسخ الأولى (hnRNA) إلى جزيء السمالات النواة. وأحد الأختلافات الآخرى تلك الموجودة فى تحويل المنسخ الأولى (hnRNA) إلى جزيء السمالات الناضج والذى يترجم إلى البروتين المناسب تسمح بحدوث الوصل البديل (Alternative splicing) فى المحافظة على الذيل (Poly A tail) فى المحافظة على الذيل المحتخدمة فى تنظيم التعبير الجينى فى الكائنات حقيقية النواة وغياب ذلك فى البكتيريا يستبعد هذه الآليات فى تنظيم التعبير الجينى فى الكائنات حقيقية النواة وغياب ذلك فى البكتيريا.

وباختصار فإن كل من البكتيريا والكائنات حقيقية النواة متشابهان فى النمو إلا أن كل منهما يمثلك آليات (Mechanisms) مختلفة لتنظيم التعبير الچينى ورغم ذلك تظل خاصية مشتركة بينهما وهى أن التعبير الچينى وكذلك البروتينات التى تنتجها هذه الچينات يجب أن ينظم تعبيرها الچينى استجابة للظروف البيئية وحاجة الخلية والكائن.

# الباب السابع

# الهندسة الوراثية Genetic Engineering

الهندسة الوراثية أو هندسة الچينات هى العلم التطبيقى للوراثة الجزيئية (Molecular genetics) وهى أحد فروع التقنية الحيوية (Molecular genetics) التطبيقية فى مجال علوم الوراثة والذى يرجع إلى التقدم الهائل والكبير الذى حدث فى التعامل بكل براعة ودقة مع النظم البيولوجية لدرجة أنه يمكن القول أن الهندسة الوراثية هى نتاج التقدم التكنولوجي فى التعامل مع النظم البيولوجية بكل براعة ممكنة. والهدف من هندسة الچينات أو الهندسة الوراثية هو محاولة تخليق (Creation) كائنات لها تركيب چينى جديد (New genotypes) وبالتالى شكل مظهرى

ومما لا شك فيه أن طرق التربية النقليدية للنباتات والحيوانات يمكن أستخدامها لإنجاز هذا الغرض والتى تعتمد على استحداث تراكيب چينية جديدة بإستخدام المطفرات الكيميائية أو باستخدام الأشعة السينية (X-rays) أو الأشعة فوق البنفسجية (Ultraviolet) متبوعاً بالإنتخاب للصفات المرغوبة ، ولكن استخدام هذه الطرق التقليدية من تربية النباتات غالباً ما يجعل علماء الوراثة وتربية النباتات يعتمدون على الحدوث العشوائي لهذه التراكيب الچينية الجديده من بين عديد من التراكيب الچينية المحديدة والذي غالباً ما يكون عملية معقدة.

وحديثاً تمكن علماء الوراثة الجزيئية وتطبيقاته العملية في مجال هندسة الچينات أو الهندسة الوراثية من التوصل إلى طريقة عملية تمكن الباحثين من معرفة الكائن الذي يحمل التركيب الچيني المرغوب بطريقة مباشرة وسريعة وهذه الطريقة تعرف بإسم تكنولوچيا السـ DNA المعاد توليفه (Recombinant DNA technology (R.D.T.)

نقل الجين (Gene transfer) أو نقل الجينات بين الكائنات المختلفة بغض النظر عن درجة القرابة بين هذه الكائنات لدرجة أنه يمكن نقل الجينات بين البكتيريا والكائنات الراقية سواء النباتية أو الحيوانية والتي لا يمكن تحقيقها بأى حال من الأحوال باستخدام طرق التربية الثقليدية. وتسمى هذه الطرق المتبعة في نقل الجينات عن طريق تكنولوچيا السه DNA المعاد توليفه بالهندسة الوراثية (Gene cloning) أو باسم كلونة الجينات (Gene cloning). ولقد ساعدت تكنولوچيا السهام المعاد توليفه (R.D.T.) كثيراً من مقدرتنا على معالجة الجينومات (Genomes) المختلفة وأحدثت ثورة علمية في دراسة تركيب الجينات وتنظيم تعبيرها الجينى ويتركز الأهتمام في الوقت الحالى لأستخدام تكنولوچيا السهام المعاد توليفه (R.D.T.) في عديد من التطبيقات العملية من بينها ما يلي:

- ١ عزل چين معين من چينوم (Genome) كائن ما بغرض هدف معين ومحدد.
- ٣- إنتاج بروتينات معينة وكذلك بعض الهرمونات الهامة بكميات كبيرة وبطريقة اقتصادية.
- ٣- إنتاج أصناف نباتية جديدة تحمل بعض الصفات الهامة والمرغوبة مثل المقاومة الوراثية لبعض الأمراض النبائية أو المقاومة الوراثية للآفات الحشرية وكذلك المقاومة الوراثية لبعض مبيدات الحشائش التي تستخدم على نطاق واسع في مقاومة الحشائش.
  - إنتاج أصناف نباتية جديدة تحتاج إلى كميات قليلة من الأسمدة الكيميائية ازيادة إنتاجها.
- تصميح بعض الأخطاء الوراثية (Genetic defects) والناتجة عن حدوث الطفرات في الكائنات الراقية ومنها الإنسان.
- آ- إنتاج أصناف نباتية جديدة لها أهمية أقتصادية مثل التي تنضج مبكراً أو تلك التي تنتج محصولاً عالباً.

## وتتلخص طريقة كلونة الجينات (Gene cloning) بكل بساطة فيما يلي:

- 1 عزل جزيئات الــ DNA من مصدرين مختلفين بيولوجياً.
- ٣- تجزئة الــ DNA (الچينوم) من كلا المصدرين بواسطة إنزيم أو أكثر من إنزيمات القطع المحدد (DNA).
- ٣- إعادة توليف (Recombined) هذه القطع من الــ DNA مرة أخرى مع بعضها بالطريقة التي تمكننا من الحصول على الــ DNA المعاد توليفه الذي يحمل الچين أو الچينات المرغوبة.
- إعادة كلونة (Cloning) هذا الــ DNA المعاد توليفه في خلية عائله لزيادة نسخ هذا الچين المرغوب.

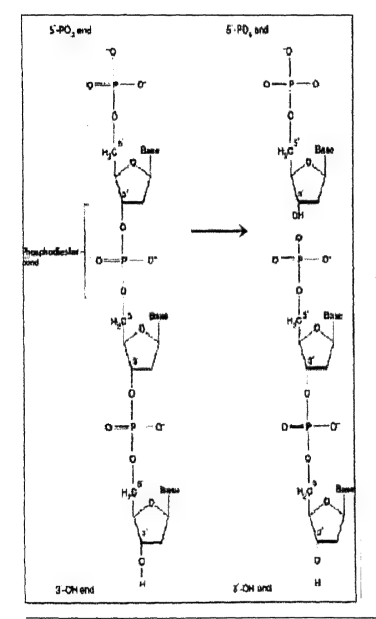
#### 

عزل الــ DNA من مصادر مختلفة بيولوچياً تعتبر الخطوة الأولى في هندسة الچينات، وتتراوح كمية الــ DNA الجافة ما بين ١% من الكمية الكلية لعديد من الكائنات الثديية إلى ٥٠% في الفيروسات وغالباً ما يكون هذا الــ DNA مغلفاً بالبروتينات. وفي البكتيريا والخلايا النباتية تتطلب عملية عزل الــ DNA كسر الجدر الخلوية التي تتركب من الكربوهيدرات ونظراً لأن هذا الــ DNA يكون مرتبط بطرز عديدة من البروتينات المختلفة وبالتالي سوف تختلف طريقة عزل الــ DNA من كائن لآخر ومع ذلك توجد خصائص عامة لعزل الــ DNA من الكائنات المختلفة وهي تكسير الجدر الخلوية أو تكسير الخلايا ثم بعد ذلك فصل الــ DNA عن باقي المكونات الخلوية الأخرى من كربوهيدرات وبروتينات ودهون.

## ثانيا : تجزئة أو تقطيع الــ DNA الى قطع صغيرة

وذلك بكسر الرابطة الفوسفودايستر (Phosphodiester) التي تربط النيوكليوتيدات ببعضها في خيطى الــــ DNA بواسطة قسم خاص من إنزيمات النيوكلييز (Nucleases) والتي منها:

- أ- إنزيمات الأندونيوكلييز (Endonucleases) وتقوم هذه الإنزيمات بكسر الرابطة الفوسفودايستر عند مواقع عشوائية داخل النتابع النيوكليوتيدى لخيطى الــــDNA وبالنالي تنتج كسوراً عشوائية.
- ب- إنزيمات الاكسونيوكلييز (Exonucleases) وتقوم هذه الإنزيمات بكسر الرابطة الفوسفودايستر الطرفية من خيطى الـ DNA ومن ثم إزالة النيوكليونيدات الطرفية فقط من خيطى الـ DNA المعاملة بهذا النوع من الإنزيمات.
- جــانزيمات الكسر أو القطع المحدد (R.S.) Restriction enzymes (R.S.) وتقوم هذه الإنزيمات بكسر الرابطة فوسفودايستر بين النيوكليوتيدات عند تتابع محدد معين من النيوكليوتيدات والذي يعرف باسم البالندروم (Palindrome) والذي غالباً ما يكون تتابع قصير من النيوكليوتيدات ويترتب على ذلك تكوين كسور في خيطى الــDNA ذات أطرف OH-3 وأطراف P-5 (شكل ٤٥)، ويختلف هذا البالندروم بإختلاف إنزيمات القطع المحدد (R.E.) وكذلك طبيعة الكسور التي تحدثها في خيطى الــDNA ولقد أمكن عزل مئات من هذه الإنزيمات من العديد من الكائنات الدقيقة ويبين جدول (٥) بعض هذه الإنزيمات ومصدرها وكذلك البالندروم الخاص بكل إنزيم منها. والدور البيولوجي لإنزيمات القطع المحدد (R.E.) الموجودة في خلايا الكائنات الدقيقة هو تحطيمها للــDNA الأجنبي عندما يدخل الخلية العائله، ومع ذلك كيف تقوم هذه الإنزيمات بهذا الدور حتى تستطيع التمييز بين الــDNA الأجنبي عن ذلك الــDNA الخاص بالخلية العائله؟



شكل(٤٥): يوضح كسسر الرابط آلفسفوداي سستر (Phosphdiester) بسين النيكليوتي دات فسى خيط النيكليوتي دات فسى خيط المحدد (R.E) القطع المحدد (R.E) (Restriction enzymes وتكوين أطراه المحاد و -5'-2.

ولقد وجد أن الــــDNA البكتيرى الذي يحمل الجين الذي ينـــتج إنـــزيم مــا مــن هــذه الإنزيمات والذي يهاجم تتابع محدد ومعين من النيوكليونيدات (البالندروم) لكي يحدث كسور فـــي خيطى الــــDNA يكون مقاوم لتأثير الإنزيم بسبب عدم مقدرة الإنزيم على التعرف علــي هــذا البالندروم الخاص به والموجود بالــــDNA للخلية البكتيرية العائله وبالتالي لا يستطيع هذا الإنزيم من إحداث كسور في خيطى الــــDNA للخلية العائله بينما يقوم بالتعرف على نفــس البالنـــدروم الموجود في الـــــDNA الأجنبي ومهاجمته وتحطيمه أو تكسيره، ويرجع ذلك إلى أن البالنـــدروم الموجود في الــــــDNA البكتيري يضاف إلى أحد النيوكليوتيدات به مجموعة ميثايل ممـــا يجعلـــه الموجود في الـــــــDNA الموجود ألى المحدد (R.E.) وتنقسم طبيعة الكسور التي تحدثها هذه الإنزيمات إلى ما يلي:

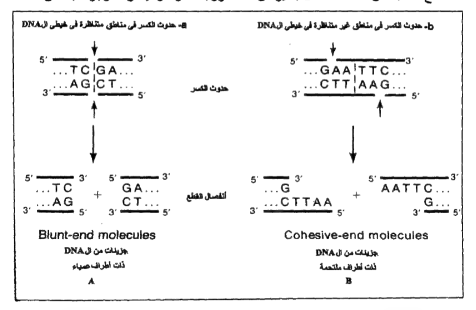
1-إحداث كسور فى مناطق متناظره من البالندروم حيث يقوم الإنزيم بكسر الرابطة الفوسفودايستر فى خيطى الــ DNA عند مناطق متناظره من البالندروم منتجاً قطع من السائدروم الكلام الله DNA-5 وأطراف P-5 تعرف بالقطع ذات الأطراف العمياء Blunt-ends (شكل ٥٠).

◄-إحداث كسور في مناطق غير متناظرة من الباندروم حيث يقوم الإنزيم بكسر الرابطة الفوسفودايستر في خيطي الـــ DNA عند مناطق غير متناظرة من البالندروم منتجاً قطعاً من السلام الطرافها غير متساوية في الطول وهذه الأطراف إما تحتوى على OH-3. أو تحتوى على P-5 وتسمى هذه الأطراف بالأطراف الملتحمه (Cohesive ends) وتتميز هذه الأطراف بأنه عندما يقرأ النتابع النيوكليوتيدي عند مناطق الكسر في الإتجاه الأطراف بأنه عندما يقرأ النتابع في خيطي الـــ DNA عند مناطق الكسر (شكل٥٠).
 ٤ يكون هونفس النتابع في خيطي الـــ DNA عند مناطق الكسر (شكل٥٠). ومعظم إنزيمات القطع المحدد (R.E.) يتعرف كل إنزيم منها على البالندروم الخاص به بغض النظر عن مصدر هذا الـــ DNA. وعلى ذلك فإن قطع الـــ DNA الناتجة من تجزئة أو تقطيع الـــ DNA بنفس الإنزيم (R.E.) سوف يكون لها نفس النهايات من النتابع

النيوكليونيدى وخاصة تلك التي نتتج أطراف ملتحمة (Cohesive ends) والتي تعتبر أحد النقاط الهامة في تكنولوجيا الـــ DNA المعاد توليفه (R. D. T).

Name of enzyme	Microorganism	Target sequence and cleavage sites
Generates cohesive ends		
EcoRI	E. coli	GAAATTC
BamHI	Bacillus amyloliquefaciens H	GGATCC CCTAGG
HaeII	Haemophilus aegyptius	Pu G C G C Py Py C G C G Pu
HindIII	Haemophilus influenza	AAGCTT TTCGAA
Psti	Providencia stuartii	C T G C A G G A C G T C
TaqI	Thermus aquaticus	T C G A A G C T
Generates blunt ends		
Ball	Brevibacterium albidum	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
Smal	Serratia marcescens	$\begin{array}{c c} c & c & c \\ \hline c & c & c \\ \hline \end{array}$

 وحيث أن معظم هذه الإنزيمات (R.E.) تتعرف على تتابع نيوكليوتيدى فريد (البالندروم) فإن عدد قطع الـ DNA الناتجة من تجزئة الــ DNA يكون محدداً. ففى البكتيريا DNA فان عدر قطع البكتيري (DNA) الذي يحتوى على ٣ × ٢٠ ( وج من النيوكليوتيدات سوف يتجزأ إلى قطع صغيرة من السـ DNA يتراوح عددها ما بين مئات إلى آلاف من القطع تبعاً لنوع الإنريم المستخدم بينما چينومات (DNA) الثنييات سوف تتجزأ أو تقطع إلى أكثر من مليون قطعه عند استخدام نفس الإنزيم (R.E.) الذي استخدم في تجزئة چينوم (DNA) البكتيريا ومع ذلك سوف يظل عدد الوابط الفوسفودايستر الموجوده بالكائن.



شكل(٥٥) يوضح طرز كسر مناطق البالندروم بواسطة إنزيمات السـ(R.E.) Restriction enzymes (R.E.) عن مناطق متناظرة من البالندروم منتجاً أطراف ذات معاليات السـDNA في مناطق متناظرة من البالندروم منتجاً أطراف ذات نهايات P-3° مكوناً جزيئات أو قطع ذات أطراف عمياء (Blunt ends).

b حدوث كسر الروابط الفسفودايستر في كلا خيطي الــ DNA في مناطق غير متناظرة من البالندروم منتجاً قطع من الــ DNA ذات أطراف مختلفة في الطول وذات نهايات OH -3° وأطراف ذات نهايات P-5° منتجاً قطع من الــ DNA ذات الأطراف الملتحمة (Cohesive ends).

وبوجه خاص فإن جزيئات الـــ DNA الصغيره أو الچينومات الصغيره مثل الفيروسات (Viruses) والبلازميدات (Plasmids) تحتوى ما بين واحد إلى عشرة مواقع تعرف (البالندروم) نتعرف عليها إنزيمات القطع المحدد (.R.E) ولكن البلازميدات التي تحتوى على موقع تعرف واحد والذي يتعرف عليه أحد هذه الإنزيمات (.R.E) تكون أكثر فائدة في استخدامها كحاملات (Vector) للچين المنقول (.Transgene (T.G.)

## ثَالثًا : وصل (joining) قطع الـ DNA أو الجين المنقول بالحامل (Vector) المناسب

فى مجال هندسة الجينات يتم وصل قطعة الــ DNA التى تحمل الچين المنقول (.T.G) بقطعه أخرى صغيره من الــ DNA تكون قادره على التضاعف الذاتى والتى تعرف بحامل الكلونه (Cloning vector). وعموماً تستخدم البلازميدات البكتيريه كحاملات للچينات المنقوله وتكوين ما يعرف بالبلازميد المعاد توليفه(R.P.) Recombinant plasmid والذى يتركب من البلازميد البكتيرى بالإضافة إلى الچين المنقول (.Transgene (T.G وبعض العناصر الأخرى التى سوف نتناولها فيما بعد.

## رابعا : كلونة الجين المنقول Cloning Transgene

أبسط طريقة لكلونة الجين المنقول أو لكونة چين ما هي طريقة التحول البكتيري (T.G.) الجين المنقول (T.G.) الجين المنقول (Cloning) الجين المنقول (Eacterial transformation) وكذلك للكشف عن تواجده في الخليه البكتيرية المتحوله وراثياً وذلك بادخال البلازميد البكتيري المعاد توليفه (R.P.) وما يحمله من الجين المنقول (T.G.) داخل الخلية البكتيرية العائلة (شكل٥٠) خلال الخطوات التالية:

1- عزل قطعه من الـ DNA من چينوم الضفدع (Frog) على سبيل المثال بعد تجزئة الچينوم بأحد إنزيمات القطع المحدد (R.E.) وكذلك عزل بلازميد بكتيرى وكسره بواسطة نفس إنزيم الـقطع المحدد (R.E.).

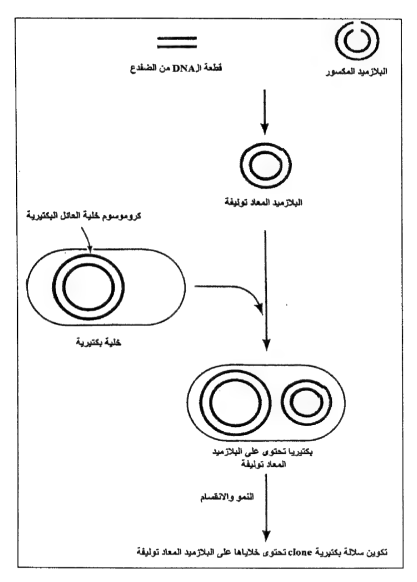
- ٢-تكوين البلازميد المعاد توليفه (R.P.) عن طريق إضافة قطعة الـ DNA المأخوذه من چينوم
   الضفدع إلى البلازميد البكتيري المكسور.
- ٣- إحداث التحول الوراثى البكتيرى بإضافة البلازميد البكتيرى المعاد توليفه (R.P.) إلى خلية بكتيرية عائله ثم أنتخاب الخلايا البكتيرية العائله التى تحتوى على البلازميد المعاد توليفه وما يحمله من الچين المنقول باستخدام طرق الانتخاب المتبعة في ذلك والتي سوف نتناولها بالتفصيل فيما بعد.
- ٤- تنمية الخلايا البكتيرية المكلونه بالبلازميد المعاد توليفه وما يحمله من الچين المنقول على البيئة الغذائية المناسبة للحصول على سلالة مكلونه (Bacterial clone) تحمل الچين المنقول وهذه السلالة البكتيرية لا تتواجد في الطبيعة.

## وصل قطع الـ Joining DNA Fragments DNA وصل قطع الـ

أ- وصل قطع الــ DNA ذات الأطراف الملتحمة (Joining fragments with cohesive ends)

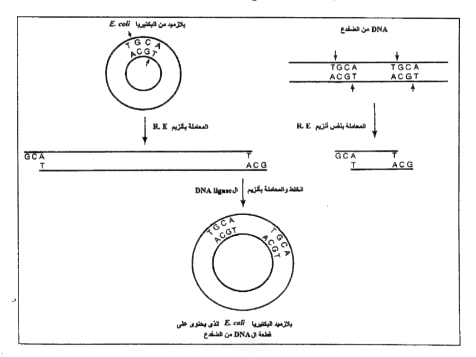
يمكن لقطعتين من الـــ DNA المأخوذة من مصادر ببولولجية مختلفة والناتجــة مــن معاملــة الچينومين المختلفين بنفس إنزيم القطع المحدد (R.E.) والتي تكون قطع ذات أطراف ملتحمــة أن ترتبط ببعضها عن طريق الاقتران بين أزواج القواعد المكملــة (Complementary bases) عنــد هذه الأطراف كما هو مبين في (الشكل ٥٧) على النحو التالي:

١- معاملة قطعة الـــ DNA المأخوذة من الضفدع بأحد إنزيمات القطع المحدد (R.E.) التـــى تسبب كسور في خيطي الـــ DNA مكوناً أطراف في خيطي الـــ DNA عند منطقة الكسر ذات أطراف ملتحمة ويجب ملاحظة أن هذا النوع من الإنزيمات المستخدمه هـــى مــن طراز الإنزيمات تحدث كسوراً عند مناطق غير متناظره في البالندروم في كلا خيطـــى الـــ DNA وكذلك معاملة البلازميد البكتيري بنفس الإنزيم.



شكل(٥٦) : خطوات كلونه الجين (Gene cloning)

- ٢-خلط ناتج الخطوة السابقة معاً لوصل القطعتين معاً من الـــ DNA عن طريق الاقتران بين أزواج القواعد المكملة عند الأطراف ذات الأطراف الملتحمة وفى وجود إنزيم DNA ligase الذى يقوم بتكوين الرابطة فوسفودايستر فى مناطق الفجوات (Gaps) الموجوده بالأطراف المكسوره من خيطى الـــ DNA.
- ٣- تكوين البلازميد المعاد توليفه (R.P.) الذي يتركب من البلازميد وقطعه الـــ DNA المأخوذ من چينوم (DNA) الضفدع (Frog).



شمكل (٥٧): يوضح بناء وتكوين بلازميد (Plasmid) معاد توليفه (R.P) يحمل قطعة من الـــ DNA من الضفدع ذات الأطراف الملتحمة بعد معاملة كل من قطعة الـــ DNA المأخوذة من الضفدع وكذلك البلازميد البكتيري بنفس إنزيم القطع المحدد (R.E.) والذي يحدث كسوراً ذات أطراف ملتحمة وتوضع الأسهم القصيرة مكان حدوث الكسر في للبالندروم في كل من الــــ DNA المأخوذ من الضفدع (Frog) والبلازميد البكتيري.

## ب- وصل قطع السDNA ذات الأطراف العمياء

#### (Joining DNA fragment with blind-ends)

يمكن نقطع الـــDNA ذات الأطراف العمياء والناشئة من معاملة الـــDNA باى من الإنزيمات التى تحدث كسوراً فى البالندروم عند مناطق متناظرة من خيطى الـــDNA باستخدام الطرق التالية:

#### ١ - الطريقة المباشرة (Direct method)

يستخدم فى هذه الطريقة المباشرة إنزيم DNA ligase والذى ينتجه الفيرس T4 عند تكاثره داخل البكتيريا العائلة E. coli ويختلف هذا الإنزيم عن باقى إنزيمات الــ DNA ligase الأخرى فى أنه يقوم بلحم seals الكسور الموجودة فى الخيط المفرد للــ DNA مزدوج الخيط وكذلك يمكنه أيضاً أن يقوم بوصل قطع الــ DNA ذات الأطراف العمياء.

### Y - طربقة وصل الذيل المتجانس: (Homopolymer tail joining)

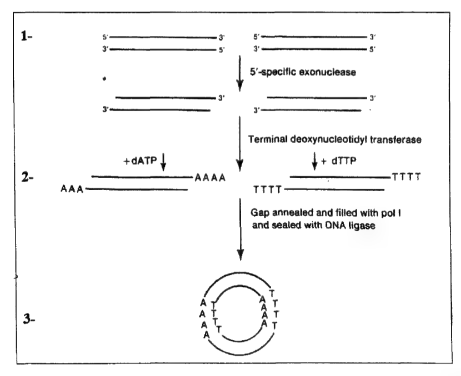
وفي هذه الطريقة يستخدم إنزيم بلمرة الـ DNA (DNA polymerase) غير عادى يمكن الحصول عليه من نسيج حيوانى حيث يقوم هذا الإنزيم بإضافة النيوكليوتيدات ثلاثية الفوسفات للطرف OH-3 لقطع الـ DNA المفرده الخيط دون الحاجة إلى وجود خيط الـ DNA المطبعي وتتلخص هذه الطريقة فيما يلى (شكل ٥٨):

ا – معاملة جزىء الــ DNA بإنزيم DNA-5 لإزالة عدد قليل من النبوكليوتيدات الطرفية من الطرف 5 من كلا خيطى الــ DNA.

٣-معاملة قطع الــ DNA الناتجة من الخطوة السابقة بإنزيم الــ Terminal deoxyribonucletide transferase وفي وجود طراز واحد من النيوكليوتيدات مثل dTTP فسوف يحدث إضافة العديد من الــ dTTP إلى الطرف OH-3' في كلا خيطى الــ DNA مكونة ما يعرف بالذيل (Poly dT tail) وإذا استخدم نيوكليوتيدات الأدينين فسوف

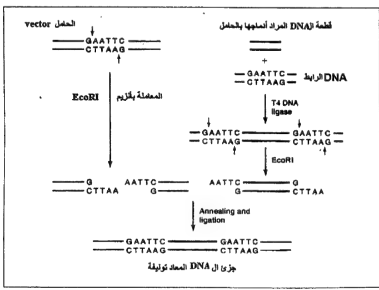
يحتوى على العديد من نيوكليوتيدات الأدينين (Poly dA tail) في الطرف OH-3-6 وعلى ذلك يمكن وصل جزيئين من الـــDNA ببعضهما إذا وضع الذيل (Poly dT tail) في أحد الخيطين ووضع الذيل (Poly dA tail) في الخيط الآخر.

٣- تملأ الفجوات gaps فى الجزيء المتصل بالمعاملة بإنزيم بلمرة الـ DNA وغالباً يستخدام إنزيم بلمرة الـ DNA المستخلص من البكتيريا E. coli polymerase وهو إنزيم بلمرة الـ DNA ligase ويتم لحم الفجوات المتبقية فى خيوط الـ DNA المفرده بواسطة إنزيم الـ DNA وهذه الطريقة هى طريقة عامة لوصل قطع من الـ DNA ببعضها.



شكل (٥٨): يوضح وصل خيوط من الــ DNA ذات الذيل المتجانس (Complementary homopolymer tails)

- ج- وصل قطع من الـ DNA ذات أطراف ملتحمة بأخرى ذات أطراف عمياء وتعرف هذه الطريقة باسم الرابط (Linker) يمكن إجراء هذه الطريقة بإتباع الخطوات التاليه (شكل٥٩):
- ١- في هذه الطريقة يتم تخليق قطعه من الــ DNA عديد النيوكليوتيدات تتركب من تتابع معين من النيوكليوتيدات والذي يتم كسره بواسطة أحد النيوكليوتيدات والذي يتم كسره بواسطة أحد إنزيمات الــ R.E. والتي تحدث أطراف ملتحمه .
- ٣- يستخدم إنزيم الـ T4 DNA ligase في ربط قطعة الـ DNA عديدة النيوكليوتيدات (الرابط)
   بقطعة الـ DNA المراد ربطها بالحامل (Vector).
- ٣- معاملة كل من الحامل وناتج الخطوة السابقة بنفس إنزيم القطع المحدد (R.E.) مثل إنزيم الـ EcoR1 لإحداث كسور في نفس البالندروم في كلاهما عند مناطق غير متناظره مكوناً أطراف ملحمه (Choessive-ends) وبذلك سوف تتكون أطراف ذات قواعد مكملة في كلاهما وبالتالي يصبح ممكناً وصلهما وتكوين الـ DNA المعاد توليفه.



شكل(٥٩) يوضح استخدام السرابط (Linker) في تكوين السحاد توليفه. وتشير الأسهم الرأسية إلى مكان الكسسور داخسل البالندروم في مناطق غير متناظرة مسن خيطي الـDNA.

## Selection of Recombinant Plasmid (R.P.) انتخاب البلازميد المعاد توليفه

عند معاملة الحاملات (Vector) أو البلازميدات البكتيرية بإنزيم ما من إنزيمات القطع المحدد (R.E.) وكذلك معاملة چينوم (DNA) كائن ما بنفس الإنزيم وخلطها معاً للحصول على بلازميدات معاد توليفها (R.P.) فسوف يتكون عديد من طرز هذه البلازميدات المعاد توليفها التالية:

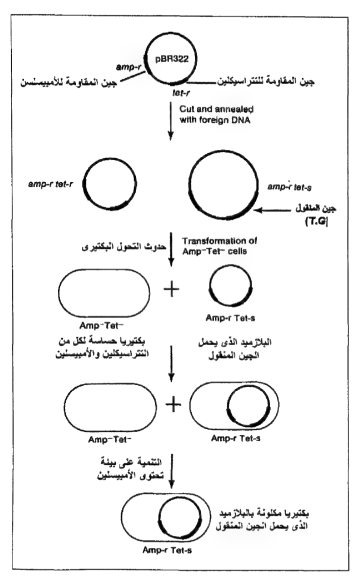
- ١- بعضها لا تحمل أى قطعة من الــ DNA الأجنبي أو الچين المنقول (T.G.).
  - ٢- بعضها يحمل قطعة من الـ DNA الأجنبي أو الجين المنقول (T.G.).
- ٣- البعض الآخر يحمل عديد من قطع الــ DNA الأجنبي أو الچين المنقول (T.G.). وهذا الطراز الأخير لا يستقر داخل الخلية البكتيرية العائلة لأنه غالبا ما ينقصها منطقة منشأ التضاعف وكذلك الچينات المسئولة عن تضاعفه وبالتالي فإنها تعتبر ليست ذات أهمية.

وعلى ذلك فإنه لتسهيل عزل البلازميد المعاد توليفه (R.P.) والذى يحمل الجين المنقول (T.G.) فإنه يجب استخدام وسائل تحقق هذا الهدف والتي يوجد العديد منها من الناحية العملية منها طريقة التحول البكتيري التاليه:

## طريقة التحول البكتيري Bacterial transformation

وتعرف هذه الطريقة باسم التحول البكتيرى بمساعدة كلوريد الكالسيوم (CaCl<sub>2</sub>) (شكل ٢٠) والهدف الأساسى لهذه الطريقة هو عزل البكتيريا التى تحتوى على البلازميد المعاد توليفه (R.G.) من بين المستعمرات البكتيرية العديدة والنامية على البيئة الغذائية. وتتضمن هذه الطريقة أن يحتوى البلازميد المعاد توليفه على:

- ۱ الچين المنقول (Transgene (T.G.)
- ٣- الجين المخبر (Reporter gene (R.G.) للكشف عن الجين المنقول وغالباً ما يكون جين المقاومة لأحد المضادات الحيوية.
  - ٣- بعض العناصر الأخرى الضرورية والتي سوف نتناولها بالتفصيل فيما بعد.



شكل (٢٠): يوضح طريقة البلازميد PBR322 وكلونته وما يحمله من الچين المنقول (T.G.) في بكتيريا حساسة لكل من المضاد الحيوي التتراسيكيلين و الأمبيسلين Tet والحصول على بكتيريا مكلونة (Bacterial clone) بالبلازميد المعاد توليفه (R.P.) بالچين المنقول (T.G.)

ومن البلازميدات البكتيرية المفيدة والتي تستخدم في هذا الغرض البلازميد المعروف باسم pBR322. وهو بلازميد صغير يتركب من ٤٣٦٢ زوج من النيوكليوتيدات ويحتوى على چين المقاومة للمضاد الحيوى الامبيسلين (Tet-r) وچين المقاومة للمضاد الحيوى الامبيسلين (Amp-r) ويستخدم هذا البلازميد بادخال الچين المنقول (T.G.) داخل چين المقاومة للمضاد الحيوى التتراسيكلين (Tet-r) لاحتوائه على بالندروم لأحد إنزيمات القطع المحدد (شكل ٢٠) وبذلك يصبح چين المقاومة للمضاد الحيوى التتراسيكلين حساس له(Tet-s).

ويستخدم هذا البلازميد pBR322 المعاد توليفه بالچين المنقول (T.G.) في انتخاب البكتيريا التي تحتوى عليه بتنميتها على بيئة غذائية تحتوى على المضاد الحيوى الامبيسلين حيث يضاف البلازميد المعاد توليفه (R.P.) السابق إلى بكتيريا حساسه لكل من المضاد الحيوى التتراسيكلين والامبيسلين (Tet-s Amp-s) وفي وجود أيونات كلوريد الكالسيوم يحدث ادخال لهذا البلازميد المعاد توليفه بالچين المنقول إلى البكتيريا الحساسه لكلا المضادين الحيوين السابقين ثم بعد ذلك يضاف المضاد الحيوى الامبيسلين إلى البيئة الغذائية وبالتالي تؤدى هذه المعاملة إلى موت الخلايا التي لم تحصل على البلازميد المعاد توليفه (R.P.) بينما تعيش وتستمر في النمو البكتيري التي حصلت البلازميد المعاد توليفه مكونة مستعمرة بكتيرية جميع خلاياها تحتوى على البلازميد المعاد توليفه وما تحمله من الچين المنقول (T.G.) وتسمى هذه البكتيريا بالكتيريا المكلونة توليفه وما تحمله من الچين المنقول (T.G.)

# كلونة البكتيريا بجينات الكائنات حقيقية النواة

# c-DNA method c-DNA أولا: طريقة الــ c-DNA

فى كل من الكائنات حقيقية النواة وغير حقيقية النواة يحدث انتخاب البلازميد أو الحامل (Vector) الذى يحمل چين معين بطريقة غير مباشرة. ومن الناحية النظرية من السهل التحقق من وجود چين ما من خلال تعبيره الچينى والذى ينتج شكلاً مظهرياً (Phenotype) معيناً ، ومع ذلك فإن كل چينات الكائنات حقيقية النواة لا تنتج مثل هذا الشكل المظهرى الذى يمكن التحقق من

خلاله على وجود الچين وكذلك فإنه بالنسبة للچينات حقيقية النواة فإن الچين الذى تم وصله ببلازميد بكتيرى معين وتكوين بلازميد معاد توليفه (.R.P) قد يفشل هذا الچين فى التعبير الچينى داخل الخلية البكتيرية المكلونه بهذا الچين لعديد من الأسباب من بينها:

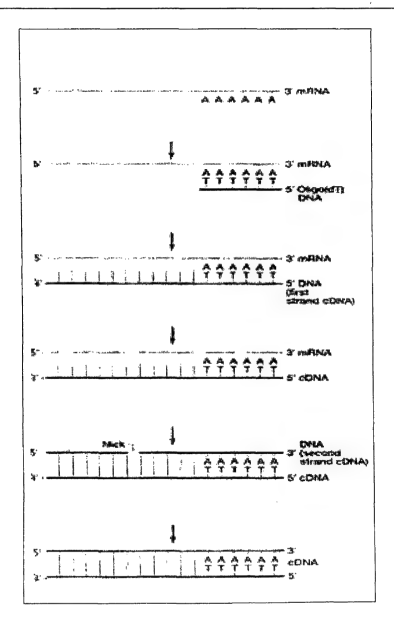
١ - قد لا يحدث نسخ لهذا الجين في الخلية البكتيرية العائله.

 ٣ - وإذا حدث له نسخ فإنه قد تفشل ترجمة الـ mRNA للبروتين المناسب وذلك لأسباب عديدة سوف نتناولها بالتفصيل فيما بعد.

والتغلب على هذه العقبات التي تواجه التعبير الجيني للجينات حقيقية النواة عند كلونتها (Cloning) في البكتيريا العائله تستخدم طريقة تخليق الجين صناعياً باستخدام النسخ العكس (Reverse Transcription ) لجزيئات الـ mRNA الناضجة والمعزولة من خلايا الكائنات حقيقية النواة. فإذا افترضنا أننا نرغب في كلونه (Cloning) جين من الدجاج وهو جين إنتاج بروتين أوڤالبيومين (Ovalbumin) في بلازميد بكتيري فإن ذلك لا يتطلب معرفة النتابع النيوكليوتيدي لهذا الجين ولكن يتطلب تكوين بلازميد معاد توليفه (R.E.) يحمل هذا الجين والذي يتم بمعاملة كل من البلازميد البكتيري والــ DNA المعزول من خلايا النجاج بنفس إنزيم القطع المحدد (R.E.) ثم بعد نلك تجرى الخطوات السابقة النكر والتي تؤدى في النهاية إلى حدوث التحول الوراثي البكتيري بواسطة هذا البلازميد المعاد توليفه (R.P.) وما يحمله من جين إنتاج بروتين الاوڤالبيومين ومع ذلك فإن تحديد المستعمر ه البكتيرية التي تحتوى على هذا البلازميد المعاد توليفه (R.P.) لا يمكن إنجازه وذلك لأن الخلايا البكتيرية العائلة لا تستطيع تخليق هذا البروتين لإحتواء هذا الجين على الانترونات (Introns) وأن البكتيريا العائلة لا تحتوى على الإنزيمات اللازمة لإزالة الانترونات وتجميع الاكزونات (Exrons) من الـــ hnRNA الناتج وتكوين الـــ(mRNA) الناضج الذي يجب ترجمته بواسطة الريبوسومات البكتيرية إلى بروتين الاوڤالبيومين. لذلك يجب البحث عن وسيلة أخرى لأكتشاف الخلايا البكتيرية المكلونه والمرغوبه مثل تهجين الــ DNA البكتيري مع أي من المنسخ الأولى (hnRNA) أو مع الــ mRNA الناضج والناتجين من نسخ چين الاوقالبيومين والمعزول من خلايا الدجاج ، ولكن نظراً لأن الخلايا البكتيرية العائلة المكلونة بالجين تكون بمعدل خلية بكتيرية واحدة لكل 10<sup>7</sup> خلية بكتيرية فلذلك تعتبر هذه الطريقة ممله ومن ثم تستخدم طريقة الــ C-DNA ونظراً لأن بعض طرز الخلايا الحيوانية مثل تلك التى تنتج بروتين الاوقالبيومين تقوم بتخليق نوع واحد من البروتينات الخلوية أو عدد قليل من أنواع البروتينات المختلفة فإنه يمكن عزل جزيئات MRNA الناضجة والخاليه من الأنترونات من سيتوبلازم هذه الخلايا حيث تمثل جزيئات الــ mRNA الغلوى الموجود بالسيتوبلازم ومن ثم فإن عينات الــ mRNA النقية عادة ما تحتوى على نوع واحد من جزيئات الــ mRNA المعزولة والتي سوف تترجم إلى بروتين الاوقالبيومين ، وعلى ذلك فإن الجينات التي من هذا الطراز والتي تنتج معظم البروتين الخلوى يكون من السهل كلونتها (Cloning) بالبكتيريا العائله حيث تعمل جزيئات الــ mRNA المستخلصة والنقية من هذه الخلايا الحيوانية كنقطة بداية لتخليق أو تكوين مجموعة من البلازميدات البكتيرية المعاد توليفها (R.P.) والتي يحتوى العديد منها على چين واحد فقط من الجينات المرغوبة.

والعديد من القيروسات الحيوانية المعروفة باسم الرتروڤيروسات (Retroviruses) التى مادتها الوراثية هى السه RNA وعوائلها هى الخلايا الحيوانية والتى تسبب أوراماً فى الحيوانات تحتوى هذه القيروسات على إنزيم النسخ العكسى (Reverse transcriptase) داخل الجزيئات القيرسية ، ويتميز هذا الإنزيم بأنه يمكنه أن يستخدم الخيط المفرد من الهم RNA كخيط مطبعى القيرسية ، ويتميز هذا الإنزيم بأنه غير مفهومه تماماً يستطيع هذا الإنزيم تخليق نسخة مزدوجة الخيط من الهم DNA تعرف باسم CDNA فإذا كان هذا الخيط المطبعي هو عباره عن مزدوجة الخيط من الهم الناضع والخالي تماماً من الأنترونات فإن جزىء أو الخيط المزدوج من خيط الهم DNA الناتج (c-DNA) سوف يحتوي على الأكزونات فقط والتي تمثل التتابع النيوكليوتيدي الشفري اللازم لتكوين البروتين المناسب (شكل 11).

وإذا كان الغرض من تكوين البلازميد المعاد توليفه باستخدام الـــ c-DNA هو استخدام البكتيريا كخلايا عائله لإنتاج نشاط چين من چينات الكائنات حقيقية النواة فإنه يمكن الحصول على هذا البلازميد المعاد توليفه (R.P.) بالچين المرغوب c-DNA باستخدام طريقة وصل قطع الــــ DNA ذات الأطراف العمياء سابقة الذكر وغالباً ما يستخدم طريقة الرابط (Linker) لهذا الغرض.



# The use of synthetic genes الجينات المخلقة صناعياً على المخلقة الجينات المخلقة صناعياً

تنتج الكائنات الراقية مثل الإنسان عديد من الهرمونات التي تتركب من سلاسل عديدة الببتيد (Polypeptide chains) والتي لها أهمية طبية عظيمة ومثل هذه الهرمونات قد يتركب بعضها من عدد قليل من الأحماض الأمينية. وفي معظم الحلات يكون من الصعب عزل الچين الذي ينتج هرمون ما من هذه الهرمونات فضلاً عن أنه من الصعب عزل جزيئات الـــmRNA التي تترجم إلى أي من هذه الهرمونات.

و نظراً لأنه أصبح معروفاً بكل دقة تتابع الأحماض الأمينية في السلسلة عديدة الببتيد لعديد من هذه الهرمونات وبالتالي معرفة التتابع النيوكليوتيدي الذي يمثل الشفرات اللازمة للتعبير عن هذه الأحماض الأمينية، وكذلك أمكانية تخليق قطع من الـــ DNA الصغيرة معملياً ذات تتابع نيوكليوتيدي معروف، فإنه من الممكن عملياً تخليق الشفرات اللازمة للتعبير عن هرمون ما من هذه الهرمونات. ولكي تكون هذه الجينات المخلقة صناعياً فعاله وظيفياً يجب أن يبدأ تتابعها النيوكليوتيدي بشفرة بداية نسخ الچين أو شفرة توقف الاستمرار في النسخ (Stop codon) ، ومن ثم نيوكليوتيدي يحدد إنهاء نسخ الچين أو شفرة توقف الاستمرار في النسخ (Stop codon) ، ومن ثم فإنه بمجرد تخليق الچين صناعياً بالصورة السابقة يمكن وصله بالبلازميد المناسب بأي طريقة من طرق وصل قطع الـــ DNA سابقة الذكر وحتى وقتنا الحالي فإن أكبر چين أمكن تخليقه صناعياً بشفرات وصل قطع الـــ DNA سابقة الذكر وحتى وقتنا الحالي فإن أكبر چين أمكن تخليقه صناعياً نشاط الفيروسات) حيث يتركب هذا الچين من ١٥ زوج من النيوكليوتيدات والتي تمثل الشفرات اللازمة والكافية للتعبير عن الأحماض الأمينية الموجودة في بروتين الإنتروفيرون والتي يبلغ اللازمة والكافية للتعبير عن الأحماض الأمينية الموجودة في بروتين الإنتروفيرون والتي يبلغ عددها ١٧٠ حامض أميني.

## Constructing A library of Genes الجينات

تستخدم مكتبة الجينات في الأغراض التالية:

- ١ إكتشاف جينات جديدة.
- ٢ تحديد النتابع النيوكليوتيدى لكل الجينوم (Genome) لكائن ما.
  - ٣- مقارنة الجينات في الكائنات المختلفة

ويتم بناء أو إنشاء مكتبة الجينات لكائن ما تباع الخطوات الأساسية التالية:

- 1- عزل الــ DNA الكروموسومى من كائن ما مثل البكتيريا أو الفطريات أو الإنسان أو أي نوع نباتي أو حيواني.
- ٢- تجزئة هذا الــ DNA المعزول إلى قطع صغيرة من الــ DNA بواسطة إنزيم من إنزيمات القطع المحدد (R.E.).
- "-معاملة الحامل (Vector) المناسب لقطع الـــDNA الصغيرة السابقة بنفس إنزيم القطع المحدد (R.E.) .
- 3-خلط قطع الــ DNA الكروموسومية السابقة بالحامل المناسب لتكوين قطع الــ DNA المعاد توليفها وذلك بوصلها أو ربطها بالحامل المناسب.
- ◄ إحداث التحول الوراثي البكتيري للبكتيريا E. coli المعاد توليفها السابقة.
- T-عزل عدد كبير من البكتيريا E. coli المعدله چينياً بقطع الـــDNA المعاد توليفها.

## مكتبات التعبير الجيني للكاتنات حقيقية النواة

#### **Eukaryotic Expression Libraries**

في مكتبات التعبير الچينى لچينات الكائنات حقيقية النواة يجب أن يحتوى الحامل الذى يحمل الجين المرغوب أو الچين المنقول (T.G.) على بروموتور (Promoter) ويجب أن يكون مصدره كائنات غير حقيقية النواة (بروموتور بكتيرى) وكذلك النتابع النيوكليوتيدى اللازم لإنهاء كل من نسخ الچين وإنهاء الترجمة. وعلى ذلك فإن الچين المكون (Cloned gene) سوف يتم نسخه إلى السلام والذى يتم ترجمته إلى البروتين المناسب . ومكتبات التعبير الچينى هى فى جوهرها تخليق بروتين معين لكل چين من الچينات المكلونه.

- ١- عزل جزيئات الــ mRNA الناتجة من نسخ الچين المرغوب من خلايا الكائنات حقيقية النواة عن طريق ربطها بقطعة من الــ DNA تحتوى على عدد من نيوكليونيدات الثيمين الطرفية (poly T) حيث ترتبط هذه القطعه بجزيئات الــ mRNA فقط وذلك لإحتوائها على الذيل المكون من عديد من نيوكليونيدات الأدينين (Poly A tail) في الطرف /3.
- ٣ تستخدم جزيئات الــ mRNA التي تم عزلها في تكوين جزيء هجينــي مــزدوج الخــيط (mRNA/DNA hyprid) بواســـطة اســـتخدام إنـــزيم النـــسخ العكـــسي (Retrovirus) والمعزول من جزيئات الرتروڤيرس (Retrovirus).

- ٣- تحويل هذا الجزىء الهجينى (mRNA/DNA hyprid) إلى جزىء مزدوج الخيط من الـ DNA polymerase I وإنزيم البلمرة DNA وبذلك وبذلك بتم تخليق الجين المرغوب (c-DNA)
- ٥- وصل هذا الچين المخلق صناعياً (c-DNA) بحامل تعبيرى مناسب يحتوى على العناصر سابقة الذكر واللازمة لظهور التعبير الچينى للچين المرغوب.
- حلونة الچينات (Cloned genes) المرغوبة بالبكتيريا E. coli المرغوبة بالبكتيريا العبير الجينى للها داخل خلايا البكتيريا العائله.
- ٦- تنمية البكتيريا المكلونه بالچين المرغوب على بيئة آجار لتكوين مستعمرات بكتيرية مكلونه ثم نقل هذه المستعمرات البكتيرية على غشاء نيلون (Nylon membrane) حيث يرتبط البروتين الناتج من التعبير الچينى للچين المكلون بغشاء النيلون، وبعد ذلك يتم تحديد نوع هذه البروتينات بواسطة عديد من الطرق وغالباً تستخدام طريقة الأجسام المضادة (Antibodies) في التعرف على البروتين من خلال تحضين الأجسام المضادة مع البروتين الناتج.

### خصائص حوامل التعبير الجيني Features of Expression Vectors

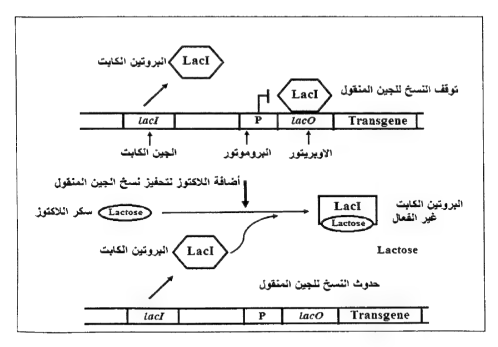
خطراً لأن البروتينات الأجنبية التي تنتجها الچينات المكلونه في البكتيريا البكتيريا وخصوصاً تلك البروتينات التي تنتجها البكتيريا بكميات كبيره يكون لها تأثير سام على البكتيريا في البكتيرية العائله لذلك يجب تنظيم التعبير الچينى للچينات المكلونه بالبكتيريا عن طريق استخدام حوامل تعبير (Expression vector) تحتوي على:

- ١- بروموتور (Promoter) ينظم عمل الچينات المكلونه بحيث تعمل هذه الچينات أو تتوقف عن العمل تحت ظروف معينه بطريقة تسمح للخلية البكتيرية العائله بالنمو وإنتاج البروتين الأجنبي بصورة لا تسبب موت الخلية البكتيرية العائلة. كذلك يجب أن يحتوى البروموتور على العناصر التالية:
  - أ- موقع ارتباط إنزيم البلمرة RNA polymerase البكتيرى حتى يتمكن هذا الإنزيم
     من نسخ الجين المكلون أو الجين المنقول (R.G.)
  - ب-موقع الاوبريتور (Operator site) حيث يرتبط به البروتين الكابت (R.P.) الذى
     ينتجه الجين الكابت.
    - ج- موقع بداية نسخ الجين المكلون (Transcription start site)
- ٣-أن تحتوى على الچين الكابت (Repressor gene) والذى ينظم عمل الچين المكلون مثل الچين المنظم لاوبرون اللكتوز في البكتيريا E. coli وهو الچين (Lac I gene) والذى ينتج مستوى عالى من البروتين الكابت. وباستخدام مثل هذا الچين الكابت (Lac I gene) يجعل الچين المكلون متوقف عن العمل (Switched off) ما لم يضاف المحفز بعد ذلك إلى البيئة الغذائية والذى يحفز نسخ الچين المكلون (Switched on).
  - ٣- أن تحتوى على منطقة منشأ التضاعف ونلك لتضاعف حامل التعبير داخل الخلية البكتيرية العائله.
- ١- أن تحتوى على أحد چينات المقاومة لأحد المضادات الحيوية البكتيرية كچين مخبر (.R.G.) Reporter gene عن الچين المكلون أو الچين المنقول (.T.G.) وذلك المساعدة في انتخاب البكتيريا المكلونه التي تحمل الچين المنقول (.T.G.).

ومن أمثلة هذا الطراز من البروموتور والمستخدم على نطاق واسع فى تنظيم التعبير الچينى للچينات المكلونه هو بروموتور اوبرون اللكتوز حيث بتيح هذا البروموتور أعلى مستوى من نسخ الچين المكلون تحت الظروف التحفيزية باستخدام المحفزات والتى تمثل مركبات كيميائية تضاف إلى البيئة الغذائية للبكتيريا المكلونه ويتم تنظيم التعبير الچينى للچينات المكلونه باستخدام هذا النظام على النحو التالى (شكل ٢٢):

أ- في غياب المحفز يرتبط البروتين الكابت (R.P.) الذي ينتجه الچين الكابت (Lac I gene) بموقع الاوبريتور (Operator) وبالثالي لا يستطيع إنزيم البلمرة (RNA polymerase) نسخ الچين المكلون ويصبح في صورة متوقف عن العمل (Switched off).

ب- في وجود المحفز وهو في هذه الحالة عباره عن سكر اللاكتوز أو شبيهه (IPTG) إلى البيئه الغذائية يتحرر البروتين الكابت من على موقع الاوبريتور وبالتالي يستطيع إنزيم البلمرة من الاستمرار في نسخ الچين المكلون ويصبح البروتين الكابت غير قادر على الارتباط بموقع الاوبريت ور ويصبح الجين المنقول (T.G.) في صدورته الفعالة وظيفياً (Switched on) .



شكل (٢٦): تنظيم التعبير الجيني للجين المنقول Transgene

# الباب الثامن

# النباتات المعدلة جينيا

## **Transgenic Plants**

# Historical View of Plant Breeding انظرة تاريخية لتربية النبات

قام الإنسان منذ آلاف السنين بتحسين النباتات والحيوانات المستأنسة عن طريق التربية بالانتخاب (Selection breeding) وذلك بالانتخاب للأفضل بالنسبة للإنسان والتى غالباً ما كانت تخضع هذه الطريقة لكل من النجاح والفشل. ومنذ بداية القرن العشرين عرف مربى النبات والحيوان أن هذا التحسين له أساس وراثى ومازال عديد من العلماء يستخدمون طرق التربية التقليدية (Traditional Plant Breeding (T.P.B.) المعروفه في الأغراض التاليه:

- ١ زيادة المحصول النباتي.
- ٢- زيادة المقاومة الوراثية للعديد من الآفات الحشرية والأمراض النباتية.
- Tolerance) محصول نباتى معين للظروف البيئية القاسية (Tolerance) مثل درجات الحرارة المرتفعة أو المنخفضة أو تحمل الإجهاد المائى (Drought tolerance) وكذلك تحمل زيادة الأملاح فى التربة (Salinity tolerance).

وعلى الرغم من أن التهجين البسيط بين النباتات عالية المحصول ينتج نسلاً يعطى محصولاً أعلى من الآباء إلا أن هذه الطريقة تحتاج إلى وقت طويل. وعلى الرغم أيضاً من أن بعض الأنواع النباتية يحدث فيها التلقيح الخلطى والذى قد يؤدى إلى اكتشاف أحد النباتات فى النسل قد يعطى محصولاً مرتفعاً إلا أن اكتشاف هذه النباتات عالية المحصول يكون محدوداً بكمية التنوع الوراثي (Genetic diversity) الموجودة فى الآباء. فإذا أجرى التهجين بين آباء تحمل نفس

الچينات بمعنى عدم وجود اختلافات وراثية فإن كمية التحسين الوراثي تكون محدوده والأكثر من ذلك إذا كان الغرض هو الحصول على نباتات مقاومة وراثياً للآفات الحشرية أو الأمراض النباتية وكانت الآباء المستخدمة في التهجين لا تحتوى على هذه الچينات التي تسبب صفة المقاومة فإنه لا توجد أي طريقة من طرق التربية التقليدية (T.P.B.)) يمكن استخدامها لتحسين صفة المقاومة الوراثية للآفات الحشرية والأمراض النباتية مما يتطلب البحث عن إيجاد الطرق البديلة لتحقيق هذا الغرض.

وفى الشلاثينات من القرن العشرين استخدم العلماء المطفرات الكيميائية (Chemical mutagenesis) بتعريض بذور النباتات لاستحداث الطفرات فى البذور وكذلك استخدام الأشعة السينية (X-rays) وأشعة جاما (Gamma rays). وعلى الرغم من فعالية هذه الطريقة إلا أنه يصعب التنبأ بوجود الصفات المرغوبة والحصول عليها بواسطة طرق التربية التقليدية (T.P.B.). ومسع ذلك فإن هذه الطريقة من طرق التسربية بالطفرات التقليدية وأن بعض الأصناف النباتية التى نتاولها كغذاء سواء كانت خضر أو فاكهة تم تحسينها بهذه الطريقة. وتتلخص طريقة التربية بالطفرات فى الخطوات التاليه:

- ١- تعريض عدد كبير من البذور النباتية إلى المطفرات الكيميائية لتوليد الطفرات في السـ DNA.
- ٣-زراعة البذور الناتجة من المعاملة بالمطفرات في الحقل الاكتشاف النباتات أو الثمار أو الأزهار المحسنة على الرغم من أن هذه المعاملة بالمطفرات قد تسبب موت الأجنة في عدد كبير من البذور المعامله.
  - ٣-إذا اكتشف النبات الذي يحتوى على الصفة المحسنة يجرى اختبار نسل هذا النبات من حيث تواجد الصفة المحسنة في هذا النسل من عدمه.
  - إذا ثبت وجود الصفة المحسنة في النسل فإن ذلك يؤكد أنها تورث (Heritable) إلى
     النسل من جيل لآخر.

- حيجري إكثار هذا النبات المحسن عن طريق الطفرة والذى قد يحتاج إلى فترة طويلة
   قبل أن يباع هذا الصنف النباتي المحسن في الأسواق على نطاق تجارى.
- ٣- التأكد من أن هذا الصنف المحسن الجديد والذى يباع فى الأسواق على نطاق تجارى لم يتعرض أبداً للمطفرات وحتى وقتنا الحالى تستخدم طريقة التربية بالطفرات مع تطويرها باستخدام وسائل البيولوجيا الجزيئية لتحديد وتعيين الچين الحقيقى المرتبط بالشكل المظهرى (Phenotype) المرغوب.

وحديثاً فتحت تكنولوچيا الـــ DNA المعاد توليفه (R.D.T.) المباب لإستخدام في تحسين النباتات الباب لإستخدام طرق معرفة وتحديد الچين المرغوب مباشرة واستخدامه في تحسين النباتات بطريقة مباشرة من خلال نقل الچين (Gene transfer) المرغوب من أي مصدر وإدخاله في النباتات بواسطة تكنولوچيا الــــ DNA المعاد توليفه (R.D.T.) والحصول على نباتات معدلة چينياً (Transgenic Plants (T.G.P.) و المعاد توليفه في الأهداف التاليه:

- ١ إنتاج نباتات معدلة جينياً مقاومة وراثياً للآفات الحشرية.
- ٢- إنتاج أصناف نباتية معدلة چينياً مقاومة وراثياً لبعض مبيدات الحشائش
   (Herbicide).
- ٣- إنتاج أصناف نباتية معدلة چينيا تتحمل الظروف البيئية القاسية مثل تحمل الإجهاد المائى أو تحمل زيادة نسبة الأملاح فى التربة وكذلك بعض الظروف البيئية القاسية الأخرى مثل ارتفاع درجة الحرارة أو تحمل البروده.
- ٤-زيادة محتوى المحصول النباتي من بعض الأحماض الأمينية الأساسية الهامة وكذلك بعض الفيتامينات.

وتتلخص الفروق الجوهرية بين طرق التربية التقليدية (T.P.B.) وتكنولوچيا الـ DNA المعاد توليفه (R.D.T.) في النقاط التاليه:

- 1-مصدر الچين المنقول (.T.G) في تكنولوچيا الـــ DNA المعاد توليفه إلى النباتات المعدلة چينياً قد يكون من نوع أو جنس نباتي آخر أو حتى من عائله نباتية أخرى أو قد يكون مصدره من خلية حيوانية أو خلية بكتيرية أو قيرس (Virus). بينما في طرق التربية التقليدية ينحصر نقل الچين في التهجين بين أصناف نفس النوع النباتي (Intraspecific hybridization) أو التهجين بين الأنواع النباتية المختلفة في نفس الجنس (Interspecific hybridization) إذا وجد الچين المرغوب نقله.
- ٧- يكون الچين المنقول (.T.G) في تكنولوچيا الـــ DNA المعاد توليفه (.R.D.T) معروف وظيفته وتم كلونته (Cloning) وإكثاره بصورة مكثفة قبل إدخاله في النباتات المعدلة چينياً . بينما في طرق التربية التقليدية نادراً ما يكون معروفاً تحديد الچين المرغوب أو الچين المنقول.
- ٣- في طريقة تكنولوچيا الــ DNA المعاد توليفه يتم نقل الچين إلى النباتات المعدلة چينياً بواسطة چين منقول أو چين أجنبي بطريقة مباشرة بينما في طرق التربية التقليدية يتم نقل هذا الچين المرغوب من أحد الأصناف النباتية إذا وجد هذا الچين بطريقة غير مباشرة.

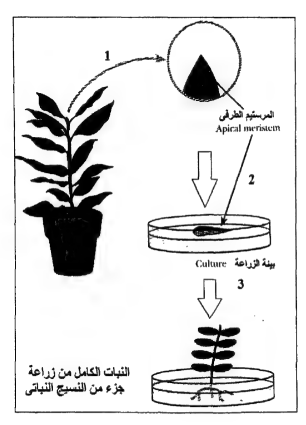
#### الوسائل المستخدمة في تكنولوجيا الــ DNA المعاد توليفه

#### **Tools for Recombinant DNA Technology**

# أولاً: زراعة الأنسجة النياتية Plant Tissue Culture

من أحد المميزات الرئيسية للنباتات أنها تمثك القدرة الكامنة (Totipotency) والتى تتمثل في إمكانية الحصول على نبات كامل النمو من إعادة نمو خلية نباتية مفرده أو جزء من النسيج النباتي (شكل ٦٠) بينما لا تمثك الخلايا الحيوانية هذه القدرة الكامنة. هذه الخاصية الفريده للنباتات تسمح للعلماء بتتمية الخلايا النباتية في مزارع خلوية (Cell culture) أو مزارع أنسجة (Tissue culture) والتي يحدث لها إعادة نمو لتكوين نبات كامل النمو في هذه المزارع الخلوية أو في مزارع الأنسجة النباتية إما على بيئة صلبة

وتسمى بطريقة الكالس (Callus culture) أو على بيئة سائله وتسمى بطريقة المعلق (Suspension culture). وفي كلا الطريقيتن يؤخذ قطعة من النسيج النباتى أو الخلايا والتى تعرف باسم (Explants) من النبات المرغوب إكثاره بطريقة زراعة الخلايا أو الأنسجة.



ش كل (٦٣): يوضح إعادة تكوين يوضح إعادة تكوين (Regenerated) نبات كامل من جزء من نسيج نباتي في الخطوات التاليد:

١- أخذ البرعم الطرفي النبات (Apical meristem) من النبات الكاميل الأصيان الخاميل الأصيان عنائية مناسبة تعنوي على الهرمونات غذائية مناسبة تعنوي على الهرمونات اللازمة لإعادة نمو هذه الخلايا الموجودة في البرعم الطرفي مرة ثانية.

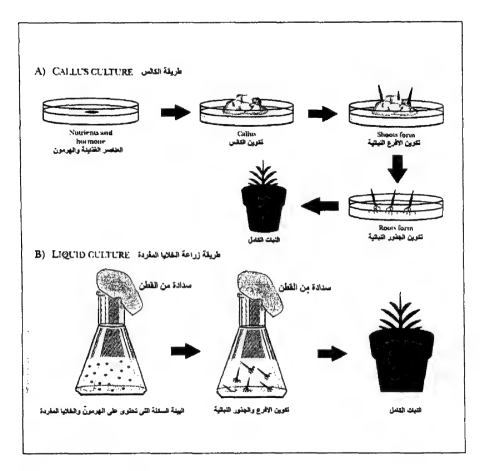
#### ۱- طريقة زراعة الكالس (Callus culture)

وفى هذه الطريقة يؤخذ جزء من النسيج النباتى (Explants) من المرستيم الطرفى من النبات وهى المنطقة من النبات التى ينمو منها الأفرع النباتية الجديدة أو يؤخذ جزء من قمة

الجذر ويوضع على بيثة صلبة حيث تتتج الخلايا النامية وغير المتشكلة والتي تسمى بالكالس (Callus). (Undifferentiated) طبقة بيضاء على قمة البيئة الصلبة والتي تسمى بالكالس (Callus). وبعد حوالي شهر من النمو تنقل كتلة الخلايا المتكونة وغير المتشكلة إلى بيئة غذائية أخرى تحتوى على هرمونات مختلفة. ويسمح نقص كمية هرمون النمو لبعض الخلايا غير المتشكلة في خلايا الكالس بتكوين فرع ويسمح نقص كمية هرمون النمو لبعض الخلايا غير المتشكلة في خلايا الكالس بتكوين فرع نباتى (Plant shoot). وفي معظم الحالات تشبه الأفرع النباتية الصغيرة والناتجة من الكالس ببداية تكوين الشعيرات الجديدة النامية. وبعد ٣٠ يوم أخرى يزال هرمون النمو تماماً مصا يسمح ببداية تكوين الشعيرات الجذرية من بعض الأفرع النباتية النامية وبذلك نحصل على نباتات

### Y طريقة المعلق (Suspension culture)

فى هذه الطريقة يجب فصل الخلايا عن بعضها الموجودة فى الجزء المأخوذ من النبات (Explant). وغالباً ما تستخدم الخلايا النباتية التى أزيلت جدرها الجلويسة (البروتوبلاست (Protoplast) أو خلايا حبوب اللقاح غير الناضجة (Microspores) أو خلايا البويضات غير الناضجة (Macrospores) حيث تتمى هذه الخلايا على بيئة سائلة تحتوى على مخلوط مسن المواد الغذائية وبعض الهرمونات النباتية الخاصة والتى تحفز الخلايا النباتية غير المتشكلة على النمو (شكل ٤٢) ويلاحظ أنه يحدث نمو لكل من الأنسجة التى تعطى الفرع والجذر النباتي فى نفس الوقت. وتستجيب الأنواع النباتية المختلفة لهرمونات النمو المختلفة بدرجات متفاوتة ، فعلى سبيل المثال تنمو الخلايا والأنسجة النباتية للقمح على بيئة تحتوى على هرمون فعلى سبيل المثال تنمو الخلايا والأنسجة النباتية للنمو والتشكل بينما فى زراعة خلايا وأنسجة نبات (Auxin) والذى يقوم بتنبيه الخلايا النباتية للنمو والتشكل بينما فى زراعة خلايا وأنسجة نبات الطماطم يستخدم هرمون السيتوكينين (Cytokinine) والذى يدفع الخلايا إلى الانقسام الخلوي



شكل ( $^{1}$   $^{1}$ ): يوضح أن الخلايا النباتية يمكنها أن تستعيد نموها مرة ثانية (Regenerated) لتنتج نبات كامل  $^{-}$ A في زراعة الكالس (Callus culture) نتمو مجموعة من الخلايا غير المتشكلة على سطح البيئة الصلبة (Solid medium) .

B - في البيئة السائلة (Liquid culture) تنمو الخلايا المفرده على هذه البيئة السائلة.

وفى كلا الطريقتين يحدث تكوين للأفرع (Shoots) والجنور (Roots) باستخدام التركيزات المناسبة من الهرمونات النباتية للحصول على نباتات كاملة النمو.

ونظراً لإمكانية إكثار النباتات عن طريق زراعة الخلايا أو الأنسجة النبائية فإنه يمكسن إنتاج عديد من متات بل آلاف من النباتات من مصدر واحد وبالتالى يمكن الحصول على سلاله نباتية تسمى بالكلون (Clone) من نبات واحد. وتستخدم هذه الطريقة لإكثار النباتات النسل والتى تحتاج فقط إلى استخدام جزء صغير من النبات (Explant) لتوليد عديد من مثات النسل المتطابق وراثياً. لذلك يمكن استخدام هذه الطريقة في إكثار النباتات التى يصعب إكثارها عسن طريق البذور. كذلك تستخدم في طريقة التربية بالطفرات بدلاً من استخدام البسذور وتعريضها للمطفرات بتعريض خلايا الكالس غير المتشكلة إلى المطفرات ثم تتمية هذه الخلايا بعد ذلك للحصول على نباتات كاملة النمو وبذلك تكون المطفرات أكثر فعالية مسن تعسريض البسذور للمطفرات، وعلى الرغم من استخدام طريقة زراعة الخلايا والأنسجة بصورة شائعة إلا أنه وجد للمطفرات الناتجة بهذه الطريقة تحتوى على ثلاثة طرز من التحورات أو التغيرات وهي:-

- ا -تغيرات فسيولوجية مؤقتة حيث وجد أن نباتات الستوت البرى (Blueberry) الناتجة مسن زراعة الأنسجة النباتية كانت أقصر في الطول كثيراً عن النباتات الناتجة من زراعة البذور ولكن هذه التغيرات ليست دائمه لأنه بعد عدد قليل من السنين من تنميتها في الحقل تصبح هذه النباتات مشابهة تماماً للنباتات الطبيعية .
- ٢-تغيرات إيبچينية (Epigenic changes) وتتواجد هذه التغيرات أثناء دورة حياة النبائات الناتجة من زراعة الأنسجة ولكنها لا تتنقل إلى الجيل الثاني بمعنى أنها لا تورث وغالباً ما ترجع هذه التغيرات إلى حدوث إضافة مجاميع الميثايل إلى الـDNA.
- "-تغيرات وراثية (Genetic changes) وهي تغيرات وراثية حقيقية تــؤثر علــي النباتــات الناتجة من زراعة الأنسجة وعلى النسل الناتج منها وهذه التغيرات قد ترجع إلــي التغيــر فــي مستوى التضاعف الكروموسومات ثلاثــة مــرات (Triploidy) أو أربعة مرات (Tetraploidy) أو قد ترجع إلى حدوث الطفرات البسيطة أو إلى تنشيط قطع الـــDNA المتنقلة داخل الچينوم أو إلى حدوث تغيرات وراثية في چينــوم (DNA) البلاستيدات الخضراء والميتوكوندريا ولكن باستخدام التغيرات في مكونات البيئة الغذائية أثنــاء تنمية زراعة الخلايا والأنسجة يؤدي إلى انخفاض كبير في معدل الطفور.

# ثانياً: إدخال الحينات في النباتات باستعمال البلازميد Ti-plasmid

### Insertion Gene into Plants Using Ti-plasmid

تعانى بعض الأنواع النباتية من الأورام (Tumers) والتى تختلف تماماً عن الأورام السرطانية (Cancers) فى الحيوانات. وترجع غالبية هذه الأورام إلى البلازميد البكتيرى والمعروف باسم (Ti-plasmid) أو البلازميد المحدث للورم والذى يتواجد فى بكتيريا النربة Agrobacterium tumefaciens. ويعتبر هذا البلازميد أحد الوسائل الهامة فى إنتاج نباتات معدلة چينياً (T.G.P.) وخاصة النباتات ذات الفلقتين وذلك بسبب حدوث إنتقال طبيعى لقطعة خاصة من هذا البلازميد تعرف باسم (T-DNA) والتى تنتقل من البكتيريا التى تحمل هذا البلازميد إلى المخلابا النباتية بطريقة طبيعية. ولقد أستغل علماء الوراثة الجزيئية هذه الخاصية فى هذا البلازميد (Ti-plasmid) واستخدامه كوسيلة لنقل قطع من الـــDNA (الجينات) إلى نباتات المملكة النباتية فى الوقت الذى يكون فيه هذا الانتقال الوراثى عن طريق التهجين نباتات المملكة النباتية فى الوقت الذى يكون فيه هذا الانتقال الوراثى عن طريق التهجين (Hybridization) بين النباتات محدداً بالأنواع قريبة الصلة تماماً من بعضها.

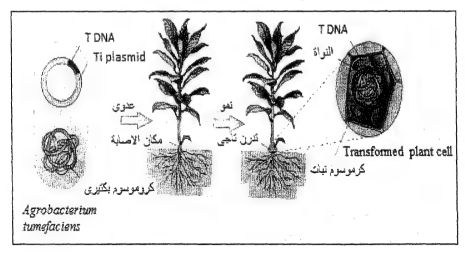
## أ- الطبيعة البيولوجية للبكتيريا أجروباكتيريم

تنجذب البكتيريا أجروباكتيريم فى الطبيعة إلى النباتات التى بها جروح بسيطة والتى غالباً ما تكون فى منطقة اتصال ساق النبات بالتربة حيث تفرز النباتات المجروحة مركبات فينولية مثل الاسيتوسيرينجون (Acetosyringone) عند مناطق الجروح والتى تجذب البكتيريا إليها حيث تحفز هذه المركبات الفينولية حركة البكتيريا واتصالها بالمناطق المجروحة من النباتات كما تحفز وتنشط التعبير الچينى لچينات العدوى vir genes) virulence genes والموجودة على البلازميد Ti-plasmid.

## ب- الطبيعة الكيميائية للـــ <u>Ti-plasmid</u>

هذا البلازميد من البلازميدات البكتيرية الكبيرة الدائرية (Circular DNA) والذى يحتوى ما بين ١٥٠٠٠٠ إلى ٢٥٠٠٠٠ زوج من النيوكليونيدات وتحتوى قطعة السـT-DNA

على ٢٣٠٠٠ زوج من النيوكليوتيدات وتمثل الچينات التى تنتج بعض الهرمونات النباتية مثل السيتوكينين (Cytokinine) والأوكسين (Auxin) والتى بزيادة تركيزها فى الخلية النباتية بدفعها إلى الإنقسام الخلوى المتتالى مكونة الورم المعروف باسم الندرن التاجى (Crown gall) فى منطقة اتصال ساق النبات بالتربة (شكل ٦٠). كما تحتوى قطعة الــــ T-DNA على الچينات التى تنتج بعض الأحماض العضوية الشاذه وهى الاوبينات (Opines) مثل الاوكتابين (Nopaline) والتى تستخدمها البكتيريا كمصدر للطاقة كما يحتوى البلازميد Ti-plasmid والتى يبلغ البلازميد (vir genes) والتى يبلغ عدها ٢٠ چين (vir genes) بطول ٢٥٠٠٠ زوج من النيوكليوتيدات ويحد قطعة الــــ T-DNA عند طرفيها قطعة من الــــ DNA تحتوى على ٢٤ زوج من النيوكليوتيدات تعرف بالحواف (Borders) تحرف T-DNA تحدها المواقع التى يحدث عندها إستئصال قطعة الــــ T-DNA (شكل ٢٠)



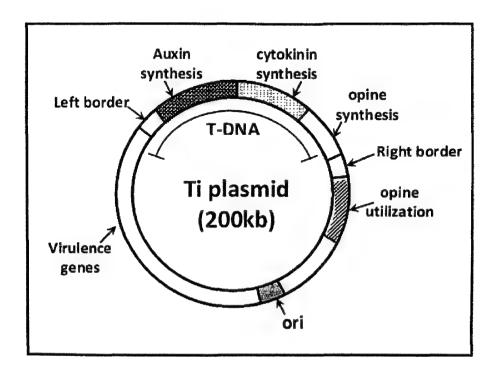
## شكل (٦٥): يوضح تكوين ورم التدرن التلجى (٢٥):

- ١ يحدث اتصال بكتيريا Agrobacterium بالخلايا النباتية في مناطق الجروح والتي غالباً ما تكون في منطقة اتصال ساق النبات بالتربة.
- ٣ انتقال نسخة من القطعة T-DNA إلى الخلية النباتية واندماجها فى أحد كروموسومات الخلية النباتية العائلة .
  - "T-DNA توجه تكوين الورم (Crown gall) .

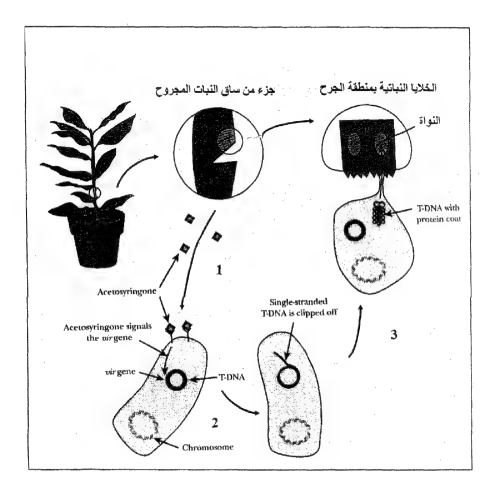
وتنتقل قطعة الـــ T-DNA خلال مجموعة من الخطوات المعقدة يمكن تلخيصها فيما يلى (شكل ٦٧):

- ١ تنجذب البكتيريا أجروباكتيريم إلى مناطق الجروح في النباتات بواسطة بعض المركبات الفينولية والتي تحفز أيضا بعض جيئات العدوى (Vir genes).
- ۲- عند سطح الخليه البكتيرية يحدث فسفرة ذاتية للبروتين Vir A و الذي يقوم بنقل الفوسفات إلى
   البروتين Vir G و الذي يرتبط بالـــــ DNA لتحفيز نسخ جينات العدوى .
  - ٣- تقوم البروتينات Vir D1 و Vir D2 بقطع خيط مفرد من قطعة الــ T-DNA عند حوافها ثم يرتبط البروتين Vir D2 بالطرف /5 من قطعة الــ T-DNA . تقوم انزيمات الــ T-DNA البكتيرية بفك حازنة قطعة الــ T-DNA من البلازميد Ti و بالتالى تحرر قطعة الــ Ti المفردة الخيط من البلازميد ثم يعاد إصلاح تلك الفجوة على البلازميد Ti .
    - ٤- تغطى قطعة الــ T-DNA بالبروتين Vir E2 و تلك هى الصورة التى ينتقل بها إلى الخلية النباتية عبر قناة اتصال (Pilus) بين الخلية البكتيرية والخلية النباتية تتركب من بروتينات تتجها بعض جينات العدوى .

وبمجرد أن تصبح قطعة الــT-DNA جزء من چينوم (DNA) الخليــة النباتيـة يحــدث التعبير الچينى للچينات التى تنتج الهرمونات النباتية السيتوكينين والاوكسين حيث يسبب هرمون الاوكسين زيادة فى نمو الخلية بينما يقوم هرمون السيتوكينين بدفعها للإنقسام الخلوى المتتــالى والسريع مكونا الورم المعروف بالتدرن التاجى (Crown gall) . ويرجع الــسبب فــى حــدوث التعبير الچينى للچينات الموجودة على قطعة الــ T-DNA داخل الخلية النباتية إلى احتوائها على بروموتور شبيه ببروموتور الكاتنات حقيقية النواة وبذلك لا توجد عقبة أمــام التعبيــر الچينــى للچينات الموجودة بقطعة الــ T-DNA داخل الخلية النباتية.



شكل (٢٦) :يوضح مكونات البلارميد Ti-plasmid والقطعة T-DNA التى تنتهى بالحواف (Borders) شكل (٢٦) :يوضح مكونات البلارميد Ti-plasmid ويمين قطعة الله T-DNA والتي تحتوى على چينات تخليق الاوكسين (Auxin) والسيتوكينين (Cytokinin) والاوبين (Opine) وهذه الجينات يحدث لها نسخ وترجمة فقط في الخلية النباتية العائلة وخارج القطعة T-DNA توجد مجموعة چينات العدوى (Vir genes) المتجمعة وكذلك الچين أو الچينات اللازمة لميتابوليزم الاوبين وكذلك منطقة منشأ التسضاعف (Ori) origin of DNA replication) والتسي تسمح بتضاعف البلازميد بصورة ثابتة داخل البكتيريا 
Agrobacterium tumefaciens .



شكل (٦٧): يوضح خطوات وآلية انتقال قطعة ال T-DNA من البلازميد Ti-plasmid إلى نواة الخليه النباتيه

## ج\_-استخدام البلاز ميد Ti-plasmid في إدخال الجين المنقول

#### Insertion the Transgene into plants using Ti-plasmid

- ١- الچين المنقول (.T.G) والبروموتور الخاص به وهذا البروموتور إما أن يعمل بصورة تحفيزية حيث يجعل هذا البروموتور الچين المنقول إما أن يعمل أو لا يعمل طبقاً لحاجة التعبير الچينسى للچين المنقول أو أن يعمل هذا البروموتور بصورة مستمرة حيث يجعل هذا البروموتور الچين المنقول قادراً على أن يظهر تعبيره الچينى في أى نسيج نباتى وكذلك في الثمار.
- ا- الچين المخبر (Reporter gene (R.G.) وهو الچين الذي يستخدم للكشف عن وجود الچين المنقول من خلال إنتخاب الخلايا التي حصلت على الچين المنقول من باقى الخلايا الأخرى وغالباً ما يكون هذا الچين المخبر (R.G.) هو چين المقاومة لأحد المضادات البكتيرية الحيوية كما يجب أن يحتوى هذا الچين المخبر على البروموتور الخاص به والذي يجب أن يجعل التعبير الچين المخبر (R.G.) بصورة مستمرة.

ومن الناحية العملية يجرى إحلال هذه المكونات السابقة بدلاً من الچينات الموجودة في قطعة الـــT-DNA والتي تنتج الهرمونات النباتية وبذلك نحصل على بلازميد معاد توليفه يحتوى على الچينات اللازمة لحدوث العدوى وفي نفس الوقت يحتوى على الچينان المنقول (.T.G) والقادر على اظهار تعبيره الچيني في الخلايا النباتية فضلاً عن إمكانية إنتخاب الخلايا المعدلة چينياً والتي تحتوى على الچين المنقول.

وربما يسبب استخدام الچين المخبر (R.G.) بعض المشاكل بسبب أنه يجبب أن يظهر تعبيره الچينى بصورة مستمرة خلال أنسجة النبات ويخشى كثير من المستهلكين من أن البروتين الناتج من الچين المخبر قد يسبب بعض الحساسية أو تفاعلات أخرى إذا ظهر تعبيره الچينى فى الحبوب أو الثمار أو الخضراوات للنباتات المعدلة چينيا (T.G.P.) وخاصة عندما يكون الچين المخبر هو چين المقاومة للمضادات البكتيرية الحيوية. ومع ذلك فإنه توجد حالياً من الأنظمة البيولوجية والمتاحة حالياً والتى يمكن إستخدامها فى إستئصال وإزالة الچين المخبر من النباتات المعدلة چينياً وسوف نتناول ذلك فيما بعد بالتفصيل.

# د- إنتاج نباتات معدلة جينياً بواسطة البلازميد المعاد توليفه

#### Production of Transgenic plant using Recombinant Ti-plasmid

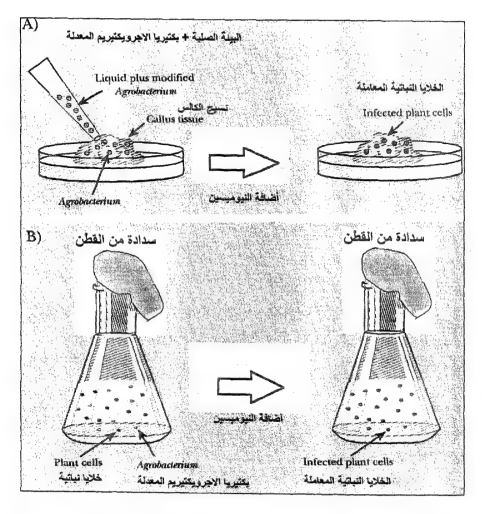
من الناحية العملية تستخدم البكتيريا Agrobacterium tumefaciens كوسيلة لإدخال الجين المنقول إلى النباتات بإتباع الخطوات التاليم (شكل ٦٨):

- ١- إستخدام مزارع الأنسجة النباتية سواء عن طريق إستخدام بروتوبلاست الخلايا النباتية أو بإستخدام قطع الكالس (Callus) النباتية. ومعاملة أى من البروتوبلاست أو الكالس النباتي بالكثيريا أجروباكثيريم التي تحتوى على البلازميد المعاد توليفه والذي يحتوى على البلازميد المعاد توليفه والذي يحتوى على الجين المنقول والعناصر الأخرى سابقة الذكر.
- ٧- تحضين الخلايا النباتية على بيئة النمو في وجود أحد المضادات البكتيرية الحيوية إذا كان الچين المخبر هو چين المقاومة لأحد المضادات الحيوية أو أحد مبيدات الحشائش (Herbicide) إذا كان الچين المخبر (R.G.) هو چين المقاومة لمبيد الحشائش المستخدم. هذه المعاملة تؤدى إلى موت جميع الخلايا النباتية التي لم تحصل على البلازميد المعاد توليفه وبالتالي لم يحدث لها تحول وراثي وتبقى وتتمو وتستمر في النمو فقط الخلايا النباتية التي حصلت البلازميد المعاد توليفه وما يحمله من الچين المنقول وهي الخلايا النباتية التي حدث لها تحول وراثي.

- ٣- توجيه الخلايا المعدلة چينياً لإنتاج أفرع (Shoots) نباتية وجذور (Roots) نباتية بتغيير
   تركيز الهرمونات النباتية في البيئة الغذائية.
- ٤- إنتخاب النباتات الصغيرة (Plantlet) والمعدلة چينيا وفحصها وغربلتها من حيث مستوى التعبير الجينى للچين المنقول (T.G.).

وحديثاً طورت هذه الطريقة والذى أدى إلى ثورة علمية جديدة فى مجال إنتاج النباتات المعدلة چينياً (.T.G.P) بإستخدام النبات النموذجى وهو نبات الارابيدوبسس (Arabidopsis) كما أمتدت أيضاً إلى نباتات أخرى مثل الذرة والقمح وتتلخص خطوات إستخدام نبات الارابيدوبسس فى إنتاج النباتات المعدلة چينياً فيما يلى:

- ١ تنمية نبات الار ابيدوبسس على بيئة غذائية حتى يبدأ تكوين البراعم الزهرية.
- ٧- أخذ هذه البراعم الزهرية والسماح لها بإعادة نموها على ببئة غذائية لعدة أيام.
- ٤- يسمح للنباتات بإستكمال نموها حتى تتكون البنور ثم تحصد هذه البنور ويجرى تنميتها على بيئات غذائية إنتخابية لإكتشاف تك النباتات المعدلة چينياً (T.G.P.) باضافة مبيد الحشائش المناسب إلى هذه البيئة الانتخابية إذا كان الچين المخبر هو چين المقاومة لهذا المبيد وعلى الرغم من أن هذه الطريقة تعطى نسبة منخفضة من النباتات المعدلة چينياً إلا أنه يمكن عزل عديد من البنور التى نجحت في تحقيق الهدف.



شكل (٦٨): يوضح استخدام البكتيريا اجروباكتيريم Agrobacterium كوسيلة لإنخال الجيين المنقول والجين (٦٨) إلى النبات حيث تحتوى البكتيريا على البلازميد المعاد توليفه والذي يحتوى على الجين المنقول والجين المخبر (R.G.) وهو چين المقاومة للمضاد الحيوى النيوميسين (Neomycin) حيث نضاف هذه البكتيريا إلى النسيج النباتي (Plant tissue) النامي على البيئة الغذائية ويمكن استخدام كلا من طريقة الكالس (A) او طريقة البيئة السائلة (B).

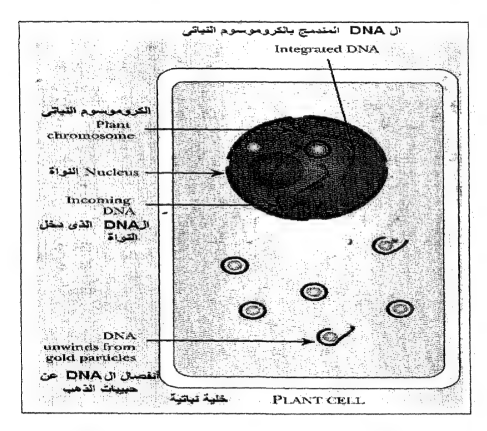
# Particle Bombardment Technology ثالثاً: تكنولوجيا أداة القذف

من الوسائل العملية الأخرى المستخدمة لإدخال الچين المنقول (T.G.) فسى الأنسجة أو الخلايا النباتية هي نفخ (Blast) الچين المنقول أو الـ DNA المرغوب خلال الجدر الخلويسة النباتية بواسطة أداة قذف دقيقة (Particle gun) وتستخدم هذه الطريقة في كل الأنسواع النباتيسة المختلفة. والفكرة الأساسية لهذه الطريقة تعتمد على حمل الچين المنقول أو قطعة الـ DNA المرغوبة بواسطة أداة قذف في النسيج المرغوبة بواسطة جزيئات معدنية ميكروسكوبية والتي تطلق بواسطة أداة قذف في النسيج النباتي حيث تنفذ هذه الجزيئات من خلال الجدر الخلوية النبائية (شكل ٢٩)

وتستخدم هذه الطريقة بنجاح في كل الأنواع النباتية وليست متخصصة لنوع نباتي معسين كما تستخدم أيضاً في إدخال الچين المنقول في الأنسجة الحيوانية للحصول على حيوانات معدلة چينيار Transgenic animals (T.G.A.) وتتلخص إستعمال هذه الطريقة في الخطوات التاليه:

- ١- عزل قطعة صغيرة من نسيج الأوراق أو قطعة من الكالس (Callus) من النبات تحت
  الدراسة وتوضع في طبق بترى (Petri dish) يحتوى على البيئة الغذائية المناسبة
  ويجرئ ذلك في غرفة زراعة الأنسجة مفرغة الهدواء (Vacuum chamber).
- ٣-تجهيز الچين المنقول بإضافة البروموتور المناسب له وكذلك إضافة الچين المخبر (R.G.) وبعض العناصر المعززة (Enhancers) وهي تتابعات نيوكليوتيدية محددة من السام والتي تعرز التعبير الچيني للچين المنقول (T.G.).
- ٣-يغلف هذا الجين المنقول بعناصره الأخرى بحبيبات ميكروسكوبية من الذهب (Gold) أو التنجستين (Tungsten) ويفضل استعمال حبيبات الذهب لأن حبيبات التنجستين لها بعض التأثير السام لبعض الأنواع النباتية.
  - ٤ -يقنف هذا الچين المنقول بمكوناته في النسيج النباتي بواسطة تكنولوچيا أداة القنف
     (Particle bombardment) في صورة حبيبات.

٥-بعد دخول هذه الحبيبات إلى سيتوبلازم الخلية النباتية ينفصل الچين المنقول من حول حبيبة الذهب الحامله له وبعد ذلك يدخل الچين المنقول بمكوناته إلى النواة ويحدث له إدماج بنجاح في أحد كروموسومات الخلية النباتية.



شكل (٦٩): استخدام أداة القذف (Particle Bombardment) في قذف حبيبات الذهب الميكروسكوبية الدقيقة والتي تحمل الچين المفقود داخل أحد كروموسومات الخلية النباتية العائلة حيث أنه بعد دخول هذه الحبيبات الخلية العائلة ينفصل الچين المنقول عنها والذي يدخل النواة ويحدث له النماج بنجاح في أحد كروموسومات الخلية النباتية .

#### Detection of Transgene (T.G.)

### اكتشاف الجبن المنقول

السؤال الذى يطرح نفسه هو كيف يمكننا اكتشاف ومعرفة الخلايا الهدف التى حصلت على الجين المنقول (T.G.) ؟ . من الناحية العملية يمكن اكتشاف الجين المنقول باضافة الجين المخبر (R.G.) إلى الجين المنقول ومن هذه الجينات المخبره المستخدمه على نطاق واسع ما يلى:

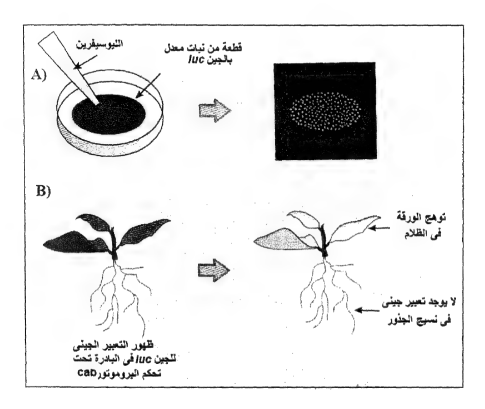
- 1-الچين المخبر بنتج إنزيم نيوميسين فوسفوتر المخبر ينتج إنزيم نيوميسين فوسفوتر انسفيريز (Neomycin phosphotransferase) الذي يثبط نشاط المصاد البكتيرى الحيوى Neomycin باتصاله بمجموعة الفوسفات بالإنزيم وعلى ذلك فإن الخلايا التي حصلت على الچين المنقول والچين المخبر معاً لا تموت عندما يضاف هذا المضاد الحيوى إلى البيئة الغذائية مما يسمح بالإنتخاب المباشر لها وبالتالي الحصول على الخلايا المتحولة وراثياً بينما تموت الخلايا الأخرى.

وعند استخدام هذا الجين المخبر سواء الجين (luc gene) أو الجين (luc gene) فإنه إذا تم بنجاح دخول الجين المنقول والجين المخبر إلى الخلية النباتية الهدف يحدث انبعاث للضوء إذا أضيفت مادة تفاعلهما الليوسيفرين إلى البيئة الغذائية، وعلى الرغم من أن مستوى التعبير الجينى لهذا الجين المخبر يكون واضحاً والذي يتمثل في الإنتاج الكبير لهذا الإنزيم والذي يمكن التحقق مشاهدته بالعين المجرده إلا أنه عادة ما تكون كمية الضوء المنبعثة صغيرة والتي يمكن التحقق منها ومشاهدتها باستخدام أجهزة اليكترونية حساسه مثل جهاز CCD Camera).

ويمتاز هذا الجين المخبر (R.G.) سواء الجين (luc gene) أو الجين (luc gene) أن البروتين الذي ينتجه أي من الجينين والذي يتركب منه إنــزيم الليوســيفيريز (Luciferase) لا يكون ثابت لفترة طويلة في النبات إلا أن الكمية الفعالة من هذا الإنزيم تتلازم مع مستوى التعبير الجينين السابقين عند أي وقت. كذلك يمكن استخدام هذا الجين المخبر لإختبــار نشاط بروموتور معين ، فعلى سبيل المثال إذا كان البروموتور (cab promoter) cab) يــتحكم في التعبير الجيني للجين (luc gene) فإن إنزيم الليوسيفيريز سوف ينتج فقط عندما يعمــل هــذا البروموتور . وعلى ذلك فإن نبات الارابيدوبسس المعدل چينيا (T.G.P.) والذي يحتــوي علــي الجين المخبر gene أو Luc gene في وجود البروموتور (Cab promoter) سوف ينبعــث الجين المخبر وعلى الظروف الطبيعية التحفيــز البروموتــور النبــاتي (Photosynthesis) ومي الظروف الطبيعية التحفيــز البروموتــور النبــاتي (Photosynthesis) ومجرد النجاح في الحصول على الخلايا التي ظهر فيها التعبير الچيني لهــذا الجــين المخبــر (R.G.) فإنــه يمكــن اكتــشافها وتنميتهــا للحــصول علــي نباتــات كاملــة معدلــة چينيـــا Transgenic plants (T.G.P.)

### Excision of Reporter Gene (R.G.)

من بين أهم مخاوف استخدام تكنولوچيا النباتات المعدلة چينيا (T.G.P.) هي استخدامها للچين المخبر (R.G.) لاكتشاف الچين المنقول (T.G.) وخصوصاً عندما يكون هذا الچين المخبر هو چين المقاومة لأحد المضادات الحيوية وذلك لتخوف عديد من المستهلكين من وجود الچين المخبر في المواد الغذائية الناتجة من النباتات المعدلة چينياً. ومع ذلك أصبح متاحاً حالياً أنظمة وراثية يمكن استخدامها لاستئصال الچين المخبر (R.G.) بعد إدماج الچين المنقول (T.G.) في چينوم (DNA) النبات المعدل چينياً ومن بينها النظام المعروف باسم Cre/Lox P فالبكتريوفاچ چينوم (E. coli) النبات المعدل چينياً ومن بينها النظام المعروف باسم Cre/Lox P والذي يتركب من:

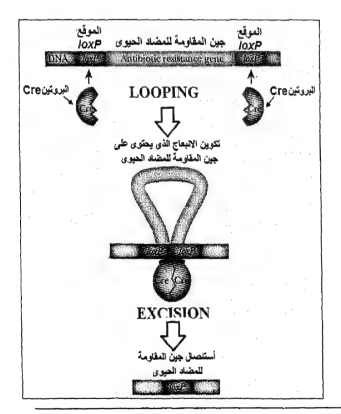


شكل (٧٠): يوضح استعمال إنزيم الله Luciferase المخبر في الأنسجة النباتية (Plants tissues) الأنسجة النباتية التي تحمل الچين gene كچين مخبر ينتج الإنزيم Luciferase الذي يبعث لون أزرق blue light في البيئة الغذائية عندما توجد مادة تفاعله الليوسفرين (Luciferin):

- Luc gene بالجين (T.G.P.) الجزء الوسط من ورقة (Leaf disk) نباتات معدلة چينيا (T.G.P.) بالجين A المشاهد بالخلية الضوئية.
- B. ظهور التعبير الچيني للچين gene في بادره في وجود البروموتور التحفيزي وهو البروموتور (Cab promoter).

- الجين Cre والذى يقوم بإنتاج البروتين (Cre) وهو عبارة عن إنزيم ريكمبينيز (Recombinase) الذى يسبب إعادة توليف الـــ DNA عند تتابع نيوكليوتيدى معين يعرف باسم Lox P.
  - ۲ النتابع النبوكليونيدى P والذى يتركب من ٣٤ زوج من النيوكليونيدات والذى يتعرف عليه البرونين (Cre).

ومن الناحية العملية لإستنصال الچين المخبر (R.G.) من النباتات المعدلة چينياً يجب إضافة الموقع Lox P على جانبى الچين المخبر. وعندما يحدث تنشيط لإنزيم الـ Recombinase فإنه يقوم بتجميع الموقعين Lox P معاً وإزالة الچين المخبر كما هو مبين فى (شكل ٧١).



شكل (۷۱):

يوضح استنصال الچين المخير
(Reporter gene) بواسطة
النظام Resystem النظام حيث يتعرف إنزيم الـ
Recombinase على موقع
التعرف P على جانبي
المخبر ويقوم بتجميع
الحين المخبر ويقوم بتجميع
معاً واستتصال الجين المخبر.

و لاستنصال الچين المخبر (R.G.) من النباتات المعدلة چينياً فإنه يجب إعادة تكوين البلازميد المعاد توليفه (R.P.) والذى سوف يستخدم فى حمل ونقل الچين المنقول (T.G.) بحيث يجب أن يحتوى على المكونات التاليه:

Transgene (T.G.) الحين المنقول - ١

Reporter gene (R.G.) الجين المخبر

٣- الموقعين Lox P على جانبي الجين المخبر (R.G.)

\$ - المكونات الأساسية الأخرى مثل وجود جينات العدوى (vir genes).

ويجرى إحلال كل من الچين المنقول والچين المخبر والموقعين P محل الچينات التى تقوم بإنتاج الهرمونات النباتية الموجودة فى القطعة T-DNA من البلازميد العدوث العدوى وبذلك يحتوى هذا البلازميد المعاد توليفه (R.P.) على كل المتطلبات اللازمة لحدوث العدوى الخلية النباتية وكذلك إنتقال القطعة DNA المعاد توليفها بالچينات السابقة بصورة طبيعية إلى الخلية النباتية مما يسبب حدوث التحول الوراثى لها بالچين المنقول وإنتاج نباتات معدلة چينياً تحتوى على الچين المخبر والذى يحدث له استئصال بعد ذلك ويفقد فى السيتوبلازم أو يتم تكسيره أثناء الانقسام الميتوزى أو الميوزى وذلك لعدم إحتوائه على منطقة منشأ التضاعف وبذلك نحصل فى النهاية على نباتات معدلة چينياً تحتوى على الچين المنقول فقط. ولإنتاج النباتات المعدلة چينياً والتى لا تحتوى على الچين المنقول فقط. ولإنتاج النباتات المعدلة چينياً والتى لا تحتوى على الچين المخبر يكون باتباع الخطوات التاليه النباتات المعدلة چينياً والتى لا تحتوى على الچين المخبر يكون باتباع الخطوات التاليه

التهجين بين نباتين معدلين چينياً أحدهما النبات الأول والذي يحتوى على كل مسن الچين المنقول والچين المخبر والموقعين Lox P على جانبى الچين المخبر في أحد كروموسومات هذا النبات والنبات الثانى يحمل الچين Cre السذى ينتج إنسزيم السريكمبينيز والذى تؤخذ منه حبوب اللقاح وتوضع على مياسم النبات الأول.

- ٢- تزرع البنور الناتجة من هذا التهجين وتختبر النباتات الناتجة لمدى حساسيتها للچين المخبر (R.G.) والذى قد يكون چين المقاومة للمضاد الحيوى النيوميسين (neo gene).
- ٣- إذا وجد البروتين (Cre) في أحد نباتات النسل فإن الچين المخبر سوف يحدث له استئصال وسوف يفقد أثناء النمو. هذا النبات ينتج حبوب لقاح تحتوى على الچين المنقول والچين Cre ولكنها لا تحتوى على الچين المخبر وهو چين المقاومة للمضاد الحيوى (neo gene)
- 3-إذا أجرى تلقيح آخر بين هذا النبات المعدل چينياً ونبات طبيعى (Wild-type) فإن بعض النسل الناتج سوف يحتوى على الچين المنقول ولكن ينقصه الچين (Cre) وباستخدام طريقة وراثية مثل التى تضمن أن النبات النهائى المعدل چينياً سوف يحتوى على نسخة واحده (One copy) من الچين المنقول فإنه يمكن تحقيق هذا الهدف النهائى وهو الحصول على نبات معدل چينياً يحتوى على الچين المنقول فقط. ولقد ثبت أن هذه الطريقة أكثر سهولة ومفيدة وبالتالى فإن أى صنف نباتى جديد معدل چينياً والذى سوف يباع فى الأسواق على نطاق تجارى سوف يحتوى فقط على چين منقول واحد وهو الچين المرغوب.

3

نظل هيوب القاح X نباك فرة يعمل جين المقاومة للمضاد الحبوى محصورا بين نبك فرة بعش الجين Cre الرفعن loxP بالاضطة للجين المنقول غريشة التبالات لمعرفة المحتوية منها على أنبروتين Cre نكل هبوب اللاح X ئبٹ بری طبیعی البروتين Cre بزيز انجين انمخبر

غريلة انتباتات انتاتهة للمصول على النباتات المعدلة جيئيا واللي

تحتوى على الجين الدلقول ولا تحتوى على الجين Cre والجين الدخير

ش کل (۷۲):

یوضے طریقے التاقی بح

Cross- pollination scheme

لإزالة الچین المخبر (R.G.) غیر
المرغوب:

أ - تؤخذ حبوب لقاح من النبات السذى يحمل الچين gene وتوضع على مياسم النبات المعدل چينياً والذى يحتوى على الچين المخبر وهو چين المقاومة للمضاد الحيوى.

"-هذه النباتات التي فقدت الهدين المخبر تلقدح بنباتسات بريسة (Wild-type plants) وسوف يحدث الانعزال المندلي الطبيعي في النسل وبالتالي سوف يحتوي بعدض النسل الناتج من هذا التلقديح على الهدين وre gene والبعض الآخر من النسل سروف لا تحتسوي على الهدين cre gene وهذه النباتات يحافظ عليها لاستعمالها بعد ذلك.

# تربية النباتات المعدلة جينياً و إختيارها

### Plant Breeding of Transgenic Plants and Testing

تعتبر خطوة الحصول على نباتات معدلة چينياً (T.G.P.) خطوة صغيرة نسبياً بالمقارنة للخطوات التى يتم من خلالها تربية وتقييم النباتات المعدلة چينياً حيث تستغرق وقتاً طويلاً ويرجع ذلك للأسباب التاليه:

الحتلاف مستوى التعبير الچينى للچين المنقول (T.G.) والذى يعتمد على عدد الچينات المنقولة فقد تحتوى النباتات المعدلة چينياً على عديد من النسخ لنفس الچين .

٣- موقع الچين المنقول في الچينوم (DNA) النباتي والذي يؤثر كثيراً على التعبير الچيني له. فإذا حدث إدماج للچين المنقول في منطقة هتروكروماتين من الكروموسوم النباتي فإنه يوجد احتمال كبير أن يكون هذا الچين المنقول ساكن ولا يحدث له تعبير چيني حتى ولو كان مزوداً ببروموتور قوى بينما إذا حدث إدماج للچين المنقول بالقرب من چين كروموسومي نشط فإنه من المحتمل أن يبدى أعلى مستوى من التعبير الچيني. كذلك يجب الأخذ في الاعتبار عند تقييم النباتات المعدلة جينياً النقاط التاليه:

١- هل يسبب الجين المنقول (T.G.) تأثيرات ضاره جانبية على النبات المعدل جينياً؟

٣- هل يعمل الجين المنقول كما هو متوقع؟

٣- هل يؤثر الچين المنقول على البيئة الطبيعية (Ecosystem)

والإجابة على هذه الأسئلة تعتمد على كل چين منقول بصورة فردية. وإذا لم توجد أى تأثيرات ضارة جانبية فإنه تجرى الخطوات الطويلة في تربية النباتات المعدلة چينياً ونقل الچين المنقول من النبات التجريبي إلى نبات آخر يعطى محصولاً مرتقعاً. ونظراً لأن معظم الأبحاث التي تجرى لإنتاج نباتات معدلة چينياً تستخدم الأصناف النباتية القديمة والتي تعتبر جيدة في استخدامها معملياً إلا أنها لا تنتج كميات كبيرة من البنور في وحدة المساحة (هكتار) أو أنها

تكون شديدة القابلية للإصابة بالأمراض النباتية والأكثر من ذلك كما ناقشنا سابقاً أن إكثار النباتات المعدلة چينياً عن طريق زراعة الأنسجة ربما تسبب بنفسها حدوث الطفرات في الچين المنقول وللتغلب على كل هذه العقبات فانه يجب تربية النباتات المعدلة چينياً بواسطة طرق التربية النقليدية والتي من خلالها يتم نقل الچين المنقول من النبات التجريبي المعدل چينياً إلى أصناف نباتية عالية المحصول والتي تستخدم بالفعل على نطاق تجارى بإتباع الخطوات التاليه:

- ١- تؤخذ حبوب اللقاح من النبات التجريبي المعدل چينيا والذي يحتوى على الچين المنقول وتوضع على مياسم نباتات صنف يعطى محصولاً مرتفعاً.
- ٢- تحصد وتجمع البذور الناتجة من التلقيح السابق ثم يجرى زراعتها لإنتاج نباتات الجيل
   الأول F<sub>1</sub>.
- ٣- إنتخاب النباتات التى تحتوى على الچين المنقول فعلى سبيل المثال إذا كان الچين المنقول يجعل النباتات مقاومة لأحد مبيدات الحشائش (Herbicide) فإنه يجب رش نباتات الجيل الأول (F<sub>1</sub>) بهذا المبيد والذى يسبب قتل النباتات غير المعدلة چينياً بينما تبقى وتعيش النباتات المعدلة چينياً.
- 3-تستخدم طريقة التربية الرجعية (Backcross breeding) باستخدام حبوب لقاح من نباتات الجيل الأول  $F_1$  وتلقيحها عكسياً (backcross) بالأب الأصلى الذي يعطى محصولاً مرتفعاً.
- البنور الناتجة من التلقيح السابق وإنتخاب النباتات التى تحتوى على الچين
   المنقول بنفس الطريقة السابقة وتعرف هذه النباتات بالجيل الثاني (F2).
- ٣- تتكرر خطوات التلقيح الرجعى إلى الأب الأصلى مرتفع المحصول بكل خطواتها لمدة أربعة أو خمسة سنوات وبهذه الطريقة من التربية الرجعية سوف نضمن أن حوالى ٨٩% من الچينات الموجودة في النبات النهائي والمعدل چينياً هي چينات الأب الأصلى مرتفع المحصول بينما باقي الچينات تكون من النبات التجريبي المعدل چينياً.

ونظراً لأن هذه الطريقة من التربية تأخذ كل الصيف لكل جيل بالنسبة لكل من نبات الذرة وفول الصويا والقطن ولذلك فإنها تستغرق عدد من السنين يصل إلى ستة سنوات لإتمامها. وبمجرد الإنتهاء من طريقة التربية الرجعية ونقل الچين المنقول للصنف المناسب تجرى الاختبارات الحقلية لتقييم تأثير الچين المنقول على النمو وكمية المحصول وبعض الصفات الهامة الأخرى وكذلك المقاومة للأمراض النباتية . ويجب أن تجرى هذه الاختبارات الحقلية لعدد من السنين وفي مناطق مختلفة جغرافياً من حيث طبيعة التربة وطريقة الرى سواء بالطريقة العادية أو باستخدام مياه الأمطار . وهذه الاختبارات الحقلية تأخذ أيضاً عدد من السنين وفي نهاية المطاف يقوم مربى النبات بانتخاب النباتات الذي تعطى أعلى محصول وأكثرها مقاومة للأفات الحشرية والأمراض النباتية وتستبعد النباتات الأخرى ولا تزرع مرة ثانية.

وقبل تداول واستعمال الأصناف النباتية الجديدة والمعدلة چينيا (T.G.P.) على نطاق تجارى يجب اعتمادها من الهيئات والمؤسسات العلمية الحكومية والتي تنظم كل مراحل عمليات اعسادة بنساء هذه الچينات المنقولة حيث تسنظم الهيئة الدولية للأمان الحيوى اعسادة بنساء هذه الچينات المنقولة (International committee for biosafety) كيفية تداول (Manipulation) الچينات المنقولة عند تكوين النباتات المعدلة چينياً سواء عن طريق البكتيريا أجروباكتيريم عند تكوين النباتات المعدلة چينياً وعادة ما تكون هذه الهيئة على اتصال بالجامعات والشركات التي يجرى بها إنتاج النباتات المعدلة چينياً وكل هذه الهيئات يتابعها المعهد الدولي المعدد العامة العامة (International Institute of Health) والذي يحدد البيئة التي يجرى فيها تنمية النباتات المعدلة چينياً هانه يجب أن يوافق على خطة هذه الاختبارات الحقلية مؤسسة الخدمة النباتات المعدلة چينياً فإنه يجب أن يوافق على خطة هذه الاختبارات الحقلية مؤسسة الخدمة التعتبيب المتحسدة الحيسوان والنبسسات فيسي الولايسات المتحسدة العاماء (Animal and Plant Health Inspection Service of the U.S.) وتأثيره الكامن (Potential effect) وتأثيره الكامن (Ecosystem) وتوجد هيئتين أخرتين يجب أن توافق على النبات وعلى النظام البيئي (Ecosystem) وتوجد هيئتين أخرتين يجب أن توافق على على النبات وعلى النظام البيئي (Ecosystem) وتوجد هيئتين أخرتين يجب أن توافق على

النباتات المعدلة چينياً. فإذا كانت النباتات المعدلة چينياً تنتج ناتج غذائى مثل الذرة فان هيئة الغذاء والدواء (Food and Drug Administration) يجب أن تجرى اختبارات صارمة من حيث الحساسية التى قد تسببها النباتات المعدلة چينياً كذلك تقوم هيئة حماية البيئة (Environmental Protection Agency) أيضاً بتقييم النباتات المعدلة چينياً من حيث تأثيراتها الكامنة على البيئة والحيوانات والحشرات التى تعيش في حقول الفلاحين.

### النباتات المعدلة جبنيا والمقاومة لمبيد الحشائش

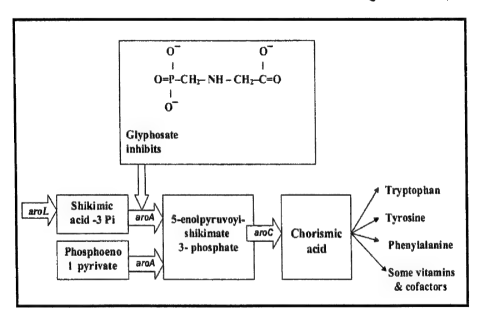
#### Transgenic Plants with Herbicide Resistance

تكلف مبيدات الحشائش الكيميائية الفلاحيين في العالم أكثر من ٢ بليون دولار سنوياً وبالرغم من ذلك يفقد ١٠% من المحصول بسبب الحشائش وأحد المشاكل التي تواجه استخدام مبيدات الحشائش الكيميائية أنها لا تميز بين نباتات المحصول النباتي والحشائش وبالتالي فإنها تقتل أي نبات تلامسه ومن بين أحد الحلول المستخدمة هو جعل نباتات المحصول النباتي مقاومة وراثياً لمبيد الحشائش.

ومن أفضل مبيدات الحشائش الموجودة في الأسواق هو مبيد الجليفوسات (Glyphosate) والذي تنتجه شركة (Monsante) تحت اسم تجارى Round-up. وهذا المبيد صديق للبيئة لأنه سريعاً ما يتحول أو يتكسر في البيئة إلى مركبات غير سامة. وجزئ الجليفوسات هو أحد مشتقات الأحماض الأمينية الشبيهه بالجليسين (Glycine). وهذا المبيد يسبب قتل النباتات عن طريق قفل أو تثبيط الممر التخليقي الحيوى للأحماض الأمينية الأروماتية وهي الفينايل الانين طريق قفل أو التيروسين (Tryptophan) والتربوفان (Tryptophan) (شكل ٥٧).

ويثبط هذا المبيد أحد الإنزيمات الخاصة في هذا الممر التخليقي الحيوى وهو إنزيم (EPSPS) 5-Enolpyruvoyl Shikimate-3-Phosphate Synthase (EPSPS) والذي يتواجد في البلاستيدات الخضراء وهذا الإنزيم (EPSPS) ينتجه الچين (aro A gene). ويوجد هذا الإنزيم بصورة طبيعية في النباتات والفطريات والبكتيريا ولكنه لا يوجد في الخلايا الحيوانية ، وعلى

ذلك فإن هدف هذا المبيد هو هذا الإنزيم والذى لا يوجد فى الحيوانات ومنها الإنسان ولذلك يجب أن يتناول الإنسان وكذلك الحيوانات الأخرى هذه الأحماض الأمينية الأروماتية السابقة فى طعامهم لأنها لا تستطيع تخليقها.



شكل (٧٣): يوضح تثبيط مبيد الحشائش الجليفوسات Glyphosate لإنزيم الــ EPSPS في الممر التخليقي الجيوى للأحماض الأمينية الأروماتية

وعند رش النباتات بمبيد الجليفوسات فإنه يدخل إلى البلاستيدات الخضراء ويرتبط بإنزيم EPSPS ويقفل الممر التخليقي الحيوى لتخليق الأحماض الأمينية الأروماتية وبالتالى تجوع النباتات بصفة أساسية حتى تموت. ونظراً لأن تحسين مقاومة النباتات بطريقة مباشرة لهذا المبيد هي عملية صعبة أتخذ العلما طرق أخرى مختلفة. ونظراً لأن هذا الإنزيم (EPSPS) يوجد في

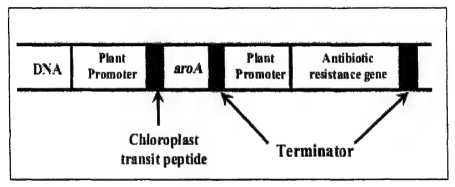
البكتيريا أيضاً إتجه العلماء لإكتشاف إنزيم الـ EPSPS مقاوم لتأثير مبيد الجليفوسات ولكنه في نفس الوقت يظل قادر على تخليق الأحماض الأمينية الأرومانية على النحو التالى:

1-عزل سلالة طفرية من البكتيريا Agrobacterium معاومة لتأثير مبيد الجليفوسات بطريقة مباشرة عن طريق تتمية هذه البكتيريا على بيئة غذائية تحتوى على هذا المبيد. هذه السلالة الطفرية من البكتيريا Agrobacterium تحتوى على إنزيم الــ EPSPS المقاوم لتاثير المبيد ولكنه ما يزال فعال وظيفياً. ووجد أن هذا الإنزيم الطافر يختلف عن الإنزيم الطبيعى في إحلال حامض أميني واحد. وهذا الجين الطافر هو نسخة معدلة من الجين (aro A gene).

۲-استخدام البلازميد البكتيرى Ti-plasmid كوسيلة لنقل وإدخال هذا الچين الطافر (aro A gene) للنباتات عن طريق إعادة توليف هذا البلازميد وتكوين بلازميد معاد توليفه (R.P.) يحتوى على (شكل ٧٤)

- أ- الجين الطافر (aro A gene)
- ب- بروموتور نباتي (Plant promoter)
- ج- التتابع النيوكليوتيدي النباتي لإنهاء النسخ
- د- الچين المخبر (R.G.) Reporter gene وهو چين المقاومة لأحد المضادات الحيوية لتسهيل انتخاب النباتات المعدلة چينيا (T.G.P.).
- ه- قطعة من الـ DNA الصغيرة والتي تنسخ وتترجم إلى ببتيدات صخيرة خاصة بالبلاستيدات الخضراء نظراً لأن هذا الإنزيم (EPSPS) يتواجد في البلاستيدات الخصصاء نظراً لأن هذا الإنزيم (Small chloroplast transit peptide) الخصصاء (Small chloroplast transit peptide) في الطرف الذي يحتوى على مجموعة الأمينو من الإنزيم (EPSPS) والتي توجه دخوله إلى البلاستيدات الخصراء شم تتفصل بعد ذلك عن الإنزيم ويدخل الإنزيم الفعال (EPSPS) فقط إلى البلاستيدات.

"-استخدام مزارع الأنسجة والبكتيريا أجروباكتيرم Agrobactrium النجوى على البلازميد المعاد توليفه بالصورة السابقة لإدخال الحين الطافر (aro A gene) والعناصر الأخرى السابقة إلى الخلية النباتية والحصول في النهاية على النبات المعدل جينياً بالحين الطافر (aro A gene). ولقد أمكن الحصول على أصناف نباتية جديدة معدلة چينياً تحتوى على الچين الطافر (aro A gene) مثل القطن والكانولا (Canola) بهذه الطريقة بينما استخدمت طريقة أداة القذف (aro A gene) لإدخال الجين الطافر (aro A gene) إلى نبات فول الصويا للحصول على صنف جديد من فول الصويا معدل جينياً يحتوى على الجين الطافر (aro A gene).



شكل (٧٤) :يوضح جزء من البلازميد Ti-plasmid المعاد توليفه والذي حدث به احلال للجين A aro A بالقطعة T-DNA بالقطعة T-DNA بالقطعة كالمراد من الجينات التي تنتج الهرمونات النباتية

ولقد استخدمت طريقة أخرى لجعل الجين النباتى الطبيعى (aro A gene) وكذلك الجين البكتيرى (Glyphosate) من خلال تحوير البكتيرى (aro A gene) مقاوم لتأثير مبيد الحشائش جليفوسات (In vitro) من خلال تحوير النتابع النيوكليونيدى للجين (aro A gene) في نبات الذرة معملياً (In vitro) وأمكن الحصول على الجين المتحور (Altered aro A gene) من نبات الذرة والذي ينتج إنزيم الله (EPSPS) مقاوم لتأثير مبيد الحشائش الجليفوسات واستخدمت أداة قذف الجين في إدخال هذا الجين المتحور إلى نبات الذرة وأمكن الحصول على صنف جديد من الذرة معدل جينياً يحتوى على هذا الجين المتحور.

وعلى الرغم من أن مبيدات الحشائش الأخرى مثل مبيد السلفونايل يوريز (Sulfonylureas) والإيميدازولينونيز (Imidazolinones) لا تستخدم على نطاق تجارى واسع إلا أنه أمكن إنتاج نباتات معدلة چينباً مقاومه لتأثير اى منهما ويرجع تأثير هذين المبيدين فى قتل الحشائش إلى أن أى منهما يثبط إنزيم يلعب دوراً فى الممر التخليقي الحيوى للأحماض الأمينية الليوسين والايسوليوسين والقالين ويختلف الإنزيم الطافر الذى ينتجه الچين الطافر المقاوم لتأثير أى من المبيدين عن الإنزيم الطبيعي غير المقاوم فى إحلال حامض أميني واحد ولكنه يظل قادر على تخليق الأحماض الأمينية السابقة. كذلك أمكن إنتاج نباتات معدلة چينياً مقاومة لمبيد الحشائش الجليفوسينات (Glufasinate) الذي يثبط أو يقفل (Blocks) الممر التخليقي الحيوى للحامض الأميني الجلوماتيك وأمكن الحصول على طفرة تنتج إنزيم مقاوم لتأثير هذا المبيد وتم إدخال هذا الچين الطافر إلى بعض المحاصيل النباتية.

### النباتات المعدلة جينيا والمقاومة للحشرات

#### Transgenic Plants with Insect Resistance

على الرغم من أن الحشائش تعتبر ضارة ولكن الأكثر ضراراً وتكلفة هو مكافحة الآفات الحشرية والديدان الحلقية والأمراض النباتية الفطرية والفيرسية. وانه من الممكن هندسة النباتات چينياً لنصبح مقاومة للآفات الحشرية والأمراض الفطرية والفيرسية. ونظراً لأن طريقة رش النباتات بمبيدات الحشرات الكيميائية هي طريقة مكلفة جداً وخطيرة في نفس الوقت فضلاً عن أن مبيدات الاقات الحشرية أكثر سمية على الإنسان من مبيدات الحشائش ويرجع السبب في ذلك إلى أن عديد من الممرات البيوكيميائية الموجودة في الحشرات توجد في الإنسان وكذلك القوارض والطيور التي تعيش على المحاصيل الحقلية.

ومن حسن الحظ وجدت مواد سامة أو توكسينات (Toxins) طبيعية ومميتة للحشرات ولكنها غير ضارة بالثدييات. ومن أول الأمثلة على هذه المركبات السامة أو (التوكسينات الطبيعية) تلك التى تنتجها البكتيريا Bacillus thuringiensis وهى بكتيريا تعيش فى التربة ويعرف هذا المركب السام باسم (Bt toxin) ولقد استخدم فى رشه على نباتات محصول القطن والذرة للقضاء على يرقات دودة ورق القطن وكذلك ثاقبات الذرة الأوروبية واللذان بسببان

ضرراً كبيراً لكلا المحصولين. فالضرر الذى تسببه ثاقبات الذرة الأوروبية فإنه بالإضافة إلى تكلفة المبيدات الحشرية التى تستخدم فى مقاومتها والذى يصل إلى حوالى بليون دولار سنوياً فإنها تسبب أيضاً جعل نباتات الذرة المصابة بهذه الثاقبات قابلة للعدوى بالمواد السامة الفطرية والتى يكون لها تأثير ضار على الإنسان. وتنتج البكتيريا التابعة لجنس Bacillus جراثيم (Spores) تحتوى على بروتينات بلورية تعرف بالسكرى بروتين (Cry protein) مفيده حيث أنه عندما تأكل يرقات الحشرات هذه الجراثيم يتكسر البروتين كرى (Cry) ويتحرر المركب السام المعروف باسم (Bt-toxin) والذى يرتبط بالأغشية المعوية لليرقات ويولد ثقوب تشل النظام الهضمى وبالتالى تموت اليرقات الحشرية (شكل ٧٠).

والأنواع البكتيرية الأخرى التابعة لجنس Bacillus تنتج بروتينات بلورية مختلفة عن البروتين كرى (Cry) وقسمت في البداية على أساس الأنواع الحشرية التي تقتلهاعلى النحو التالم.:

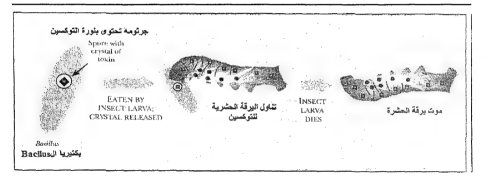
- Cry I ۱ یسبب موت حشرات جنس Cry I
- Cry II ۲ یسبب موت حشرات جنس lipidopetra یسبب موت حشرات جنس
  - Cry III سبب قتل حشرات جنس Cry III ۳
    - Cry IV − £ يسبب قتل حشرات جنس Cry IV

ومع زيادة طرز البروتين كرى (Cry) المختلفة أصبح هذا التقسيم تقسيماً مبسطاً جداً. وبدلاً من رش النباتات بهذا المركب السام (Bt-toxin) لمقاومة الآفات الحشرية استخدم العلماء تكنولوچيا نقل الچين لإدخال الچين (Cry) إلى النباتات مباشرة فعندما أدخل الچين (Cry) إلى نباتات الطماطم كانت هذه النباتات المعدلة چينياً بهذا الچين مقاومة جزئياً ليرقات بعض الأنواع الحشرية. ومع ذلك فإن النباتات المعدلة چينياً بهذا الچين كانت تنتج مستوى منخفض من هذا المركب السام وذلك بسبب أن هذا الچين كان مأخوذاً من البكتيريا وأنه كان مصمماً على أن يظهر تعبيره في البكتيريا وليس في النباتات وعلى ذلك تم تحوير أو تعديل هذ الچين (Cry) لتعزيز تعبيره الچيني في النباتات.

والمركب السام الأصلى (Bt toxin) هو عبارة عن بروتين كبير يحتوى على ١١٥٦ حامض أمينى على الرغم من أن ٦٥٠ حامض أمينى الأولى في هذا البروتين السام تعتبر أهم الأحماض الأمينية الضرورية في هذا البروتين والتي تسبب التأثير السام لهذا البروتين ، وعلى ذلك عُدل هذا الجين (Bt gene) لينتج الأحماض الأمينية الضرورية في البروتين السام (٢٥٠ حامض أميني) ومثل هذا التعديل في هذا الجين يجعل إنتاج البروتين السام يحتاج إلى طاقة أقل في إنتاجه.

والخطوة التاليه هي وضع هذا الچين المعدل تحت تحكم بروموتور ليعطى أعلى مستوى ثابت من التعبير الچيني لهذا الچين المعدل في النباتيات المعدلية چينياً (T.G.P.) وبعض البروموتيورات المساخوذة مسن بعسض الفيروسات النباتيسة مثسل فيرس فيرس (Cauliflower mosaic virus) تحقق هذا الغرض وتجعل هذا الچين المعدل يعطى عشرة أضعاف من البروتين السام في النباتات المعدلة چينياً. والمحاصيل المعدلة بچين (Bt gene) مثل القطن والذرة لها عديد من المميزات بدلاً من رش الحقول بالمركب السام نفسه من بينها أن هذا المركب السام (Bt toxin) لا ينجرف بالرياح إلى مناطق أخرى وبالتالي لا يحدث تلوث لحقول زراعية أخرى.

واستخدام النباتات أو المحاصيل المعدلة چينيا تختزل كثيراً كمية مبيدات الحشرات المطلوبة، فعلى سبيل المثال في عام ١٩٩٨ حدث انخفاض في استخدام مبيدات الحشرات الكيميائية مقداره ٤٥٠٠٠٠ كيلوجرام التي كانت تستخدم في مقاومة الآفات الحشرية التي تصيب القطن فقط في الولايات المتحدة الأمريكية وعلى الرغم من ذلك فإن ٤٥% من القطن المنزرع كانت معدلة چينياً (T.G.P.) فقط.



# شكل (٧٥): يوضح قتل يرقة الحشرة (Insect larvae) بواسطة المركب السام (Bt toxin) في الخطه ات التاليه:

- التي تنتجها البكتيريا Bacterial spores) التي تنتجها البكتيريا Bacillus في الغذاء الذي تتناوله البرقة.
- ٢- تحرر البروتين البلورى (Crystalline protein) بتكسير الجراثيم (Spores) والذي يتكسر داخل الأمعاء الوسطى لليرقة مفتجاً المركب السام (Toxin) الذي يسبب قتل اليرقة.

# النباتات المعدلة جينيا التي تتحمل الظروف البيئية القاسية

### Transgenic plant tolerant for environmental stress

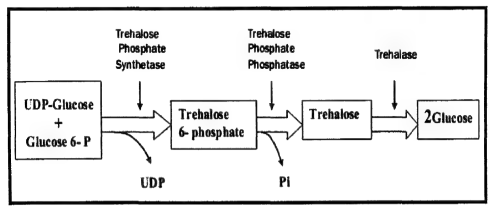
للنباتات قدرة كبيرة على التأقلم تحت الظروف البيئية المختلفة وذلك لأنها تمثلك عديد من الألبات تساعدها في العيش والنمو تحت الظروف البيئية القاسية من الإجهاد المائى (Drought) وارتفاع نسبة الأملاح في مياه الرى اللذان يعتبران من الظروف القاسية التي تواجهها المحاصيل النباتية في نموها.

ولقد أوضحت الأبحاث أن النباتات التي تتحمل الإجهاد المائي وارتفاع نسبة الأملاح أن سكر التريهالوز (Trehalose) يحمى النبات أثناء الظروف القاسية. وسكر التريهالوز عبارة عن كربوهيدات مخزنة غير مختزلة وله القدرة على امتصاص وتحرر جزيئات المياه ويتم التخليق الحيوى لهذا السكر بواسطة إنزيمين هما:

۱ - إنزيم تريهالوز فوسفات سنيثتيز Trehalose phosphate synthetase.

۲ – إنزيم تريهالوز ٢ فوسفات فوسفاتيز Trehalose 6-phosphate phosphatase.

حيث يبدأ هذا التخليق الحيوى لهذا السكر بمركب UDP-Glucose والمركب Glucose 6-P ويتم يبدأ هذا التخليق الحيوى بسكر التريهالوز. ثم يقوم إنزيم التريهاليز (Trehalase) بتكسير سكر التريهالوز التريهالوز التريهالوز التي جزيئين من سكر الجلوكوز Glucose (شكل ٧٦).



شكل (٧٦): يوضح تخليق سكر التريهالوز (Trehalose) والإنزيمات التي لها دور في هذا الممر التخليقي الحيوى حبث يوجد تفاعلين للزيمين تؤدى إلى تكوين سكر التريهالوز هما :

۱ - يقرم لزريم Trehalose phosphate synthetase بالتفاعل التالي

UDP-Glucose + Glucose 6-P ----- Trehalose 6-phosphate

٣- يقوم إنزيم Trehalose 6-phospate phosophatase بتحويل المركب السابق إلى سكر التربيهالوز والذى يتحول إلى جزيئين من سكر الجاوكرز glucose بواسطة إنزيم التربيهاليز (Trehalase).

# Rice Transgenic Plants نباتات الأرز المعدلة جينياً

لجعل نباتات الأرز أكثر تحملاً للملوحة أو تحمل الإجهاد المائى أمكن تخليق جزيئات من السلم DNA المعاد توليفها تحتوى على كل من:

1- الجين A الذي ينتج الإنزيم Trehalose phosphate synthetase

Trehalose 6-phosphate phosphatase الذي ينتج الإنزيم B الذي الذي التجابة B الذي التجابة B التجابة B

وتم استخدام البلازميد البكتيرى Ti-plasmid للبكتيريا أجروباكتيريم كحامل (Vector) لكلا الجينين السابقين لنقلهما وادماجهما في چينوم (DNA) نبات الأرز لإنتاج نباتات أرز معدلة چينباً. ولقد وجد أن ادخال وادماج الچينين السابقين في الچينوم النباتي لنباتات الأرز أن النباتات المعدلة چينبا بالچينين السابقين كانت أكثر تحملاً للتركيزات العالية من الأملاح في مياه الري وكذلك كانت أكثر تحملاً للأجهاد المائي ومع ذلك كانت نباتات الأرز المعدلة چينباً بالچينين السابقين والمضاف إليهما بروموتور يعمل بصورة مستمرة كانت متقدمة وعلى ذلك فإن نظام التعبير الچيني للچينات المنقولة سوف يؤثر على المحصله النهائية للمحصول. ونباتات الأرز المعدلة چينياً بالصورة السابقة لم تستخدم حتى الآن حقلياً ولكنها مازالت في مراحلها التجريبية ، وبالرغم من ذلك فإنها تبشر بامكانية اكتشاف طرق جديدة أخرى لزيادة إنتاج الغذاء تحت الظروف البيئية القاسية.

## إنتاج نباتات معدلة جينيا مقاومة للإصابة القيرسية

#### Production of transgenic plants resistant to virus infection

من بين الطرق العديدة التي كانت تستخدم لوقاية النباتات من الإصابة بالأمراض الفيرسية تلك الطريقة التي اعتمدت على الظاهرة التي اكتشفها العالم H.H. McKinney وهي إمكانية تحصين النباتات من الإصابة بالأمراض الفيرسية عن طريق تحصين النباتات بعدوها بسلالة ضعيفة من الفيرس لتصبح مقاومة للإصابة بالسلالة القوية من نفس الفيرس. وقد استعملت هذه الطريقة في تحصين وحماية نباتات الطماطم على المستوى التجاري في بريطانيا لوقاية نباتات الطماطم النامية في الصوب الزجاجية من الإصابة بفيرس التبرقش(Tomato mosaic virus). ولقدأوضحت الأبحاث أن هذه المقاومة ترجع إلى دور بروتين الغلاف الفيرسي للفيرس المستخدم في التحصين والذي يعيق الإصابة بنفس النفيرس النشط.

ولقد نجح العالم Powell Abel ومعاونيه في إدخال الجين الذي ينتج الغلاف البروتيني نڤيرس تبرقش أوراق الدخان (Tobacco mosaic virus) في خلايا نباتات الدخان النامية في مزارع لزراعة الأنسجة عن طريق استخدام البكتيريا A. tumefaciens المعاد توليفه والذي يحمل هذا الجين وحصل على نباتات دخان معدلة جينياً تستطيع تخليق بروتين الغلاف

الْقيرسى بڤيرس تبرقش الدخان وكانت هذه النباتات المعدلة چينياً مقاومة وراثياً للڤيرس. وتتلخص الطريقة التي اتبعها هذا العالم في الخطوات التاليه:

- السخايق وعزل الچين الذي ينتج الغلاف البروتيني القيرسى عن طريق استخدام النسخ العكسى لخيط السخ RNA القيرسى بواسطة إنزيم النسخ العكسي (Reverse transcriptase) لنسخ چين تخليق بروتين السغلاف المقيرسى وتكوين خيط السحام c-DNA أم استخدام إنزيم DNA polymerase لسلمرة السمامة المحكوين خيط مزدوج من السمام DNA يمثل چين إنتاج الغلاف البروتيني القيرسى وبذلك استطاع الحصول على هذا الچين.
- ٣- إضافة التتابعات النيوكليوتيدية لبداية النسخ على شمال هذا الچين وإضافة كذلك التتابعات النيوكليوتيدية التي تمثل انتهاء نسخ الچين على يمين هذا الچين وتكوين الچين المعاد توليفه بالصورة المرغوبة.
- ٣- إدخال هذا الچين المعاد توليفه بالبلازميد Ti-plasmid في المنطقة T-DNA من هذا البلازميد بإحلاله محل الچينات التي تنتج الهرمونات المحدثة للورم.
- \$- إدخال هذا البلازميد Ti-plasmid المعاد توليفه بالچين المرغوب إلى خلايا البكنيريا Ti-plasmid البكنيريا مكلونة A. tumefaciens بالچين A. tumefaciens المرغوب.
- و- إضافة هذه البكتيريا المكلونة بالچين المرغوب إلى مزارع خلوية لخلايا نبات الدخان قابلة للإصابة بمرض التبرقش وبذلك سوف تنتقل قطعة الـ T-DNA من البلازميد المعاد توليفه إلى الخلايا النباتية وتتدمج بأحد الكروموسومات وبذلك حصلوا على نباتات دخان كاملة النمو معدلة چينياً تحمل جين إنتاج بروتين الغلاف القيرسى والتي كانت مقاومة لقيرس التبرقش عند إصابتها بالقيرس.
  - ٣- هذه النباتات المعدلة چينياً بچين إنتاج بروتين الغلاف الڤيرسى كانت جميع خلاياها تحتوي هذا الچين ليس ذلك فقط ولكن النسل الناتج من تكاثر هذه النباتات المعدلة چينياً كانت تحمل أيضاً هذا الچين والذي أصبح صفة وراثية ثابتة في التركيب الچيني للنباتات المعدلة چينياً والمقاومة لڤيرس

تبرقش أوراق الدخان. ولقد نجحت هذه الطريقة في إنتاج نباتات معدلة چينياً مقاومة لبعض الفيروسات منها:

- أ إنتاج نبانات طماطم معدلة چينياً بچين إنتاج بروتين الغلاف الڤيرسى والمقاومة وراثياً لڤيرس تبرقش أوراق الطماطم وتباع بذور هذه النباتات المعدلة چينياً بهذا الچين في الأسواق على نطاق تجاري.
- ب- إنتاج صنف من البطاطس والمعدل چينياً بچين إنتاج بروتين الغلاف الڤيرسي والمقاوم لڤيرس الساق الساق على نطاق على نطاق على نطاق على نطاق تجاري.
- ج- إنتاج صنف من الباباظ المعدل چينياً بچين إنتاج بروتين الغلاف الڤيرسي والمقاوم لڤيرس التبقع الحلقى في الباباظ (Papay ringspot virus) والذي يباع الآن تحت الاسم التجاري Rainbow.

# انتاج العقاقير الطبية بواسطة النباتات المعدلة جينيا

### Production of protein drugs by transgenic plants

من بين تطبيقات التقنية الحيوية إنتاج عديد من العقاقير البروتينية الطبية الجديدة والتي وافقت عليها منظمة الصحة العالمية كما وافقت عليها أيضاً الوكالة المنظمة الاستخدام العقاقير الطبية في المملكة المتحدة وأوروبا. وهذه المنتجات الناتجة بواسطة التقنية الحيوية كانت باستخدام البكتيريا المعدلة چينياً أو الفطر المعدل چينياً أو باستخدام خلايا الثدييات المعدلة چينيا والنامية في مزارع خلوية.

واستخدام النباتات المعدلة چينياً لإنتاج بعض العقاقير البروتينية الطبية هو عمل رائد قامت به عدد من شركات التقنية الحيوية حيث أوضحوا أن النباتات المعدلة چينياً لهذا الغرض تكلفتها أقل نسبياً بالمقارنة لاستخدام المزارع الخلوية فضلاً عن أن النباتات المعدلة چينياً تستطيع تنفيذ التحورات المناسبة التي تحدث للبروتينات لكي تصبح فعالة وظيفياً والتي تتضمن إضافة الكربوهيدرات

والفوسفلين أو مجاميع كيميانية أخرى للبروتينات والفشل في حدوث مثل هذه التحورات مع التفاعل مع البروتينات المستقبلة بالخلية أو أنها تسبب هدم لمثل هذه التحورات لبروتينات الكائنات حقيقية النواه يمنع هذه البروتينات ويصبح الدم خالياً منها بسرعة كبيرة.

ومازالت الأبحاث التي تجرى على النباتات لإنتاج نباتات معدلة چينياً تتتج البروتينات المرغوبة في مراحلها الأولى حيث أن معظم البروتينات التي تنتجها النباتات المعدلة چينياً تستخدم بغرض الأبحاث وليست لاستخدام الإنسان. ومع ذلك فقد حصلت إحدى شركات التقنية الحيوية على موافقة منظمة الصحة العالمية على تسويق مصل الدجاج والمنتج بواسطة المزارع الخلوية للخلايا النباتية المعدلة چينياً. ويواصل العلماء جهودهم في شركات التقنية الحيوية لإنتاج بعض الأمصال من خلال الجزء الذي يؤكل من النبات مثل الثمار والدرنات. وتعتبر هذه الوسيلة أقل تكلفة في توصيل المصل للدول النامية بدون تحديد موعد مسبق ومحدد لتخزين المصل في الثلاجات كما أنها وسيلة تحتاج إلى قليل من المهارات لاستخدام المصل.

ولقد تم بنجاح هندسة النبات بچين منقول ما ينتج جزء خاص من بروتين بكتيري يسبب إنتاج أجسام مضادة في الحيوانات. وكذلك استطاع العلماء والباحثين في جامعة أريزونا (Arizona) من إنتاج واختبار مصل يعطي عن طريق الفم للإنسان ضد ڤيرس التهاب الكبد الوبائي طراز B (Hepatitis B) والناتج من نباتات بطاطس معدلة چينياً. والچين الذي تم إدخاله في نباتات البطاطس المعدلة چينياً كان يحتوي على نفس التتابع النيوكليوتيدي لڤيرس الالتهاب الكبدي الوبائي طراز B والذي يستخدم كمصل عن طريق الحقن. وباختبار هذاالمصل وجد أن المتطوعين الذين تناولوا درنات البطاطس غير المطهية المعدلة چينياً بهذا الچين استطاعوا تكوين أجسام مضادة لڤيرس التهاب الكبد الوبائي طراز B بينما المنطوعين الذين تناولوا درنات البطاطس غيرالمطهية التي ينقصها هذا الچين لم يستطيعوا تكوين أجسام مضادة لڤيرس التهاب الكبد الوبائي طراز B. ومع ذلك لم يتم متابعة إنتاج هذا المصل بمثل هذه الطريقة لأنه يتطلب تناول البطاطس الخام غير المطهية. ولقد أوضحت هذه الدراسة ودراسات أخرى أن مثل هذه الأمصال الناتجة من النباتات المعدلة چينياً تسبب تنبيه الاستجابة المناعية في جسم الإنسان ولذلك فإن مثل هذه الأمصال التي تنتجها النباتات

المعدلة چينياً ويتم استخدامها عن طريق الجزء الذي يؤكل من النبات سواء كانت ثمار أو درنات ماز الت تحت الدراسة.

ومنذ عام ١٩٩٢ وحتى عام ٢٠٠٢ أمكن إنتاج أكثر من ٢٠ مصل مختلف من النباتات المعدلة چينياً كانت موجهة ضد بعض الڤيروسات التي تسبب أمراض للإنسان والتي تم إنتاجها بواسطة بعض ثمار الفاكهة وبعض الخضروات المعدلة چينياً.

ولقد قامت عديد من شركات التقنية الحيوية في كل من المملكة المتحدة وأوروبا بوضع برامج متطورة لإنتاج العقاقير الطبية الحيوية بواسطة النباتات المعدلة چينياً. وفي بعض الحالات تم اختبار مثل هذه العقاقير والأمصال على الإنسان بما فيها مصل السرطان الناتج من نباتات البطاطس المعدلة چينياً وكذلك الإنزيم الذي تم تصميمه لمعالجة الأفراد المصابين بتليف الرئة والمنتج بواسطة نباتات الذرة المعدلة چينياً. كما أمكن إنتاج الأنترفيرون المصاد لنمو وتكاثر القيروسات في الخلايا المعدية بالقيرس بواسطة نبات Duckweed المعدل چينياً بالچين المرغوب وهو نبات بسيط ينمو في المياه. والحواجز التي تقف أمام إنتاج العقاقير الطبية الحيوية من النباتات المعدلة چينياً لا تتضمن فقط كمية الناتج وفعاليته العملية ولكنها تتضمن أيضاً تكاليف إنتاج مثل هذه العقاقير الطبية الحيوية بواسطة النباتات المعدلة چينياً بالچينات المرغوبة كما تتطلب إنتاج العقاقير الطبية الحيوية بواسطة النباتات المعدلة چينياً استخدام مزارع معزولة وآمنة لمنع حدوث تلوث المحاصيل الآخرى من انتقال الجينات المعدلة چينياً المنقولة والمرغوبة من النباتات المعدلة چينياً المنات المعدلة چينياً إلى نباتات المحاصيل الآخرى من انتقال الجينات المنقولة والمرغوبة من النباتات المعدلة چينياً الهناتات المعدلة إلى نباتات المحاصيل الآخرى.

# المعالجة النباتية للملوثات والاستخدامات الاخرى للنباتات المعدلة وراثيا

### Phytoremediation and Other uses for Trangenic Plants

على الرغم من أن أهم تطبيقات البيوتكنولوجي هو إنتاج أصناف نباتية معدلة چينباً جديدة مقاومة وراثيا لمبيدات الحشائش أو مقاومة وراثياً للآفات الحشرية وكذلك تحمل الظروف البينية القاسية مثل الإجهاد المائي وارتفاع نسبة الأملاح في مياه الري وكذلك إنتاج أصناف نباتية معدلة جينياً جديدة ذات الاحتياج القليل من الأسمدة الكيميائية وذات القيمة الغذائية العالية فقد أمتد استخدام النباتات المعدلة جينياً خارج مجال التطبيق الزراعي والتي من بينها تنظيف البيئة (Phytoremediation).

وهذا التطبيق يتمثل في استخدام النباتات المعدلة چينياً لتنظيف البيئة سواء تنظيف المياه أو النتربة من الملوثات ولكن هذا التطبيق مازال في مراحله الأولى ولكنه يخطو خطوات سريعة في السنين القليلة الماضية . وعموماً يوجد طريقتين لحماية تلوث التربة باستخدام النباتات:

### الغطاء النباتي الارضى Photostabilization

وهذه الطريقة ببساطة هي عمل غطاء أرضى من النباتات لحماية الموقع من التلوث حيث يقدم هذا الغطاء الأرضى النباتي حماية جيدة من الرياح وفيضان المياه. وعلى الرغم من أن هذه الحماية بالغطاء النباتي تكون بواسطة النباتات الطبيعية إلا أن استخدام الناتات المعدلة چينياً سوف يؤدى إلى زيادة النظام الجزري أو تشجيع النباتات لتحمل التلوث.

### أستخلاص الملوثات من التربة Photoextraction

وفى هذه الطريقة تقوم النباتات بتجميع الملوثات فى أنسجتها ثم تحصد النباتات بعد ذلك وتعامل بطريقة كما ينبغى، وتحتوى بعض النباتات على نظم طبيعية لتجميع أيونات العناصر الثقيلة بينما البعض الآخر من النباتات تحتاج إلى تحوير لتمتص المواد السامة ومن بين هذه النباتات التي تقوم بتجميع المواد السامة فى أنسجتها بصورة طبيعية نبات Brakefern (Pteris vittata) حيث يستطيع تجميع حوالى ٧٥٠٠ ميكروجرام/جرام من الارسينيك (Arsenic) من الموقع الملوث وبعض النباتات تستطيع تجميع أو تركيز الارسينيك في أوراقها بمقدار ٢٠٠ مرة قدر التركيز الموجود في التربة.

ومن الأمثلة الأخرى أنه أمكن تخليق نباتات معلة چينياً لإزالة الملوثات السامة حيث أمكن إضافة كل من الچين (mer A) والچين (mer B) المأخوذين من البكتيريا إلى چينوم نباتات الأرابيدوبسس (Arabidopsis) ونبات الدخان وأشجار Polar trees ولقد وجد أن البروتينات التى ينتجها هنين الچينين تزيل الزئبق من مركبات الزئبق العضوية وتحويلها إلى عنصر زئبق والذى يتطاير ويهرب في الهواء.

ودراسة چينومات (Genomes) النباتات التي تقوم بتجميع الزئبق بصورة طبيعية سوف يكون مفيداً جداً في وصف البروتينات الطبيعية وكذلك الممرات الحيوية التي تسبب التخلص من البروتينات السامة. وهذا الطراز من المعرفة سوف يساعد كثيراً في تخطيط الأبحاث لإنتاج نباتات معدلة جينياً من أجل تتظيف البيئة (Photoremediation).

### Bt Toxic and Butterflies المركب السام Bt والقراشات Bt Toxic and Butterflies

نقطة الجدل الأخرى التى تثار حول النباتات المعدلة چينيا هو تأثيرها على الكائنات الأخرى غير الكائنات الهدف بمعنى تعرض النباتات أو الحيوانات بطريقة غير مقصودة إلى المحاصيل المعدلة چينيا. ففى البحث الذى نشر فى مجلة Nature أوضح ان فراشات حشرة Monarch butterflies ماتت بأكلها حبوب لقاح من نباتات الذرة المعدلة چينييا والتى تحمل الچين Bt. هذه الدراسة أزعجت المؤسسة العلمية وكذلك جماعات حماية البيئة ففى هذه الدراسة قضت يرقات حشرة Monarch الصيف فى أجزاء من كندا وفى الغرب الأوسط تتغذى بصفة خاصة على نباتات حشيشة اللبن الصيف فى أجزاء من كندا وفى النهاية هاجرت الفراشات تامة النمو إلى مناطق خاصة من المكسيك ، وفى الربيع هاجرت أو عادت الفرشات إلى الغرب الأوسط من كندا لوضع البيض ثم تكررت الدروة.

وفى التجربة التاليه قام العلماء بجامعة كورنيل (Cornell University) بطحن أوراق نبات حشيشة اللبن مع حبوب لقاح نبات الذرة المعدل چينياً تحمل الچين Bt وذلك لمقارنتها مع أوراق نبات حشيشة اللبن المطحونة مع حبوب لقاح طبيعية لنبات الذرة وكذلك مع أوراق نباتات حشيشة اللبن بدون حبوب لقاح. ولقد وجد أن اليرقات التي أكلت حبوب لقاح نبات الذرة المعدل چينياً والذي يحتوى على الچين Bt كان نموها بطيئاً وكانت تأكل أقل وماتت بمعدل مرتفع عن باقى المجموعتين الأخرتين.

ولكن هناك كثيراً من الأعتراضات حول هذه الدراسة منها على سبيل المثال أنها لم توضع كمية حبوب اللقاح الموجودة بالفعل على نباتات حشيشة اللبن وأن الباحثين وضعوا كمية من حبوب اللقاح اكبر من تلك المشاهدة في حقول الذرة. وبالإضافة إلى ذلك أن البرقات غالباً ما ترفض أكل حبوب اللقاح التي تحتوى على الچين Bt التي تغطى أوراق نبات حشيشة اللبن مما يعضد ذهاب وتحرك هذه البرقات إلى نباتات حشيشة اللبن الأخرى والموجودة في البيئة الطبيعية.

ولقد وجد جماعات حماية البيئة أن هذه الدراسة هى علامة توضح ان المحاصيل المعدلة چينياً سوف تسبب ضرراً بالبيئة مثل المبيدات الكيميائية ومع ذلك فإن أفضل نتيجة لهذا الاعتراض هى توجيه البحث والدراسة على النباتات المعدلة چينياً والتى تحمل الچين Bt وتاثيرها على الفراشات والكائنات الأخرى غير الهدف.

ولقد تم تقدير كمية حبوب اللقاح في حقول الذرة وكذلك الموجودة على أوراق نباتات حشيشة اللبن والمحيطة بحقول الذرة. ووجد أن يرقات حشرة (Monarch) تتأثر بوجود حبوب بمقدار ١٠٠ حبة لقاح لكل سم٢ والتي تحتوى على الجين Bt وهذا المستوى من حبوب اللقاح يتواجد فقط في نباتات حشيشة اللبن المباشرة والمحيطة بحقول الذرة أوتلك الموجودة داخل حقول الذرة وأن هذا المستوى لا يوجد أبداً في المناطق المجاورة المفتوحة حيث وجد أنه على بعد مسافة ٢ متر من حافة حقول الذرة يصل تركيز حبوب اللقاح إلى ١٤ حبة لقاح لكل سم٢ . وفي البيئة الطبيعية لا تتغذى يرقات حشرة الــ Monarch على هذه الأوراق المغطاة بحبوب اللقاح ولكنها تتحرك إلى جزء آخر من النبات وبالإضافة إلى ذلك فإن سقوط الأمطار أو وجود الرياح أثناء تكوين حبوب اللقاح سوف من النبات وبالإضافة إلى ذلك فإن سقوط الأمطار أو وجود الرياح أثناء تكوين حبوب اللقاح سوف عنوثر كثيراً على هذا العدد من حبوب اللقاح. فسقوط المطر لمرة واحده سوف يزيل نصف كمية حبوب اللقاح الموجودة على النبات. والأكثر من ذلك فإن فراشات حشرة الــ Monarch تضع بيضها على أوراق نبات حشيشة اللبن التي لا تحتوى على حبوب اللقاح وهذا يقلل أيضاً من المخاطر الضارة.

ولقد أجريت دراسات أخرى لتحديد أى طراز من المركب السام (Bt toxin) التى تؤثر على يرقات حشرة السلم Monarch أوضحت الدراسات أن هناك طراز واحد من هذه المركبات السامة يكون له تأثير ضار حقيقى بينما الطرز الأخرى كانت غير ضارة ومع ذلك فإن هذه الدراسة أجريت فى المعمل ولم تكن هناك فرصة لليرقات فى الاختيار للتغذى على أوراق نباتات حشيشة اللبن لا تحتوى على حبوب لقاح.

# الباب التاسع

# الحيوانات المعدلة جينياً

### Transgenic Animals (T.G.A.)

قام الإنسان منذ آلاف السنين بتحسين المحاصيل النباتية والحيوانات المستأنسة عن طريق النربية بالإنتخاب. ومن الواضح أنه كلما زادت معلوماتنا الوراثية كلما كانت محاولات تحسين المحاصيل النباتية والماشية أسرع وأكثر تأثيراً. وفي الوقت الحاضر يمكن تحوير التركيب الچيني (Genotype) للنباتات والحيوانات عن طريق هندسة الچينات أو الهندسة الوراثية. ومعظم التجارب الأولية كانت تجرى على الفئران (Mice) لإنتاج حيوانات معدلة چينياً (T.G.A.) وأن معظم الحيوانات الكبيرة والمستأنسة لم يتم هندستها چينياً بما فيها الماشية والأغنام وكذلك الحيوانات الصغيرة مثل الكلاب والقطط.

وفى الحيوانات المعدلة چينياً تحمل كل خلية من خلايا الحيوان الچينات الجديدة فى النسيج التناسلى (Germline) وليس فى الخلايا الجسمية (Somatic cells) كما فى حالة العلاج الچينى (Gene therapy) وبذلك سوف تورث هذه الچينات الجديدة إلى النسل فى الحيوانات المعدلة چينياً. وعموماً فإن مصدر هذه الچينات الجديدة التى يتم نقلها يكون مصدرها من كائنات أخرى وتعرف بالچينات المنقولة (T.G.) والتى قد تكون من كائنات نفس النوع أو من أنواع حيوانية أخرى ليس بينها صلة قرابة تماماً أو يكون مصدرها من النباتات أو الفطريات أو البكتيريا. ويجب هندسة الجينات المنقولة قبل إدخالها فى خلايا الحيوان العائل بحيث تحتوى على بروموتور قوى يسمح للچين المنقول بالتعبير الچينى له تحت ظروف معينة.

# Creation Transgenic Animals تخليق الحيوانات المعدلة جينياً

بمجرد أن يصبح الجين المنقول متاحاً تستخدم طريقة الحقن النووى الدقيق (Nuclear microinjection) لتخليق الحيوان المعدل جينياً (T.G.A.) باتباع الخطوات التالية (شكل ۷۷):

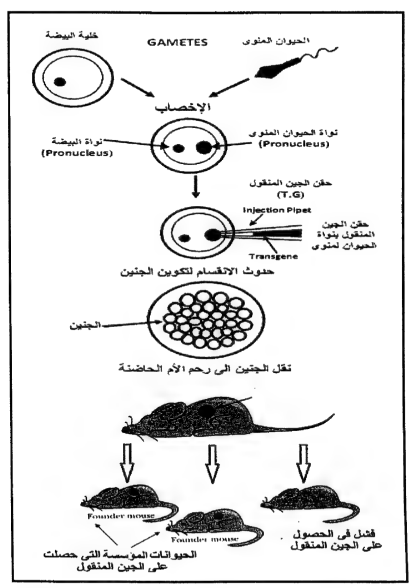
- ١- حقن الچين المنقول (.T.G) في خلية البيضة بعد الاخصاب مباشرة حيث تحترى خلية البيضة (Egg cell) على كل من نواة البيضة الأحادية ونواة الحيوان المنوى الأحادية غير مندمجتين معا وتعرف كل منهما في هذا الوقت باسم النواة الأولية (Pro-nucleus) ويجب حقن الچين المنقول مباشرة في نواة الحيوان المنوى الموجود بخلية البيضة وقبل إندماج النواتين معا (شكل ٧٧). ويحتاج هذا الحقن الدقيق إلى أدوات خاصة ومهارة عالية. ويتراوح معدل نجاح هذه الطريقة ما بين ٥% إلى ٤٠% من المحاولات التي تجرى باختلاف المعامل البحثية.
- ٧- تحفظ خلية البيضة المعدلة چينياً على بيئة غذائية تسمح بحدوث الانقسامات الخلوية لتكوين الجنين والذى ينقل بعد ذلك إلى رحم الأم الحاضنة (Foster mother) وبداخل رحمها ينمو الجنين المعدل چينياً ويستمر فى النمو داخل رحم الأم الحاضنة حتى يولد الحيوان الجديد والمعدل چينياً (T.G.A.).
- ٣- بعض هذه الحيوانات المولودة الصغيرة والمعدلة چينياً سوف تحتوى على الچين المنقول بصورة ثابتة لإندماجه بأحد الركوموسومات وبعض الحيوانات الأخرى تفشل فى الحصول على الچين المنقول بسبب فقده، وتسمى الحيوانات التي حصلت على الچين المنقول بصورة ثابتة باسم الحيوانات المؤسسة (.Founder animals, F.A.).
  - ٤- يجرى التزاوج بين ذكر وانثى من هذه الحيوانات المؤسسة (.F.A) لتكوين سلالة حيوانية جديدة تحمل نسختين من الچين المنقول (.T.G). ويجب ملاحظة أن الحيوانات المنشأة يحتوى كل حيوان منها على نسخة واحدة من الچين المنقول مندمجاً بأحد الكروموسومات وبالتالى فإنها تعتبر خليطة (Heterozygous) بالنسبة للچين المنقول وعلى ذلك سوف يكون ٢٥% من النسل الناتج من هذا

التزاوج يحتوى على نسختين من الچين المنقول وبذلك تعتبر حيوانات نقية (Homozygous) بالنسبة للچين المنقول بينما يحتوى ٥٠% من النسل على نسخة واحدة من الچين المنقول وبذلك تعتبر حيوانات خليطة (Heterozygous) بالنسبة للچين المنقول وكذلك لا يحتوى ٢٠% من النسل على الجين المنقول.

وتعتبر الحيوانات المعدلة چينياً والنقية للچين المنقول أكثر فائدة لإنه إذا أجرى التزاوج بينها تتنج نسلاً جميع أفراده تحتوى على نسختين فقط من الچين المنقول (.T.G). ومع ذلك توجد بعض الاختلافات الناشئة عن الوقت الذي يحدث فيه ادماج الچين المنقول في نواة الحيوان المنوى الموجودة في خلية البيضة وهذه الاختلافات على النحو التالي:

- المنوى الحالات يحدث ادماج للچين المنقول (.T.G) في نواة الحيوان المنوى قبل ادماج النواتين
   المذكرة والمؤنثة معا مما يترتب عليه أن تحتوى جميع خلايا الجنين على الچين المنقول.
- ٧. فى بعض الحالات الأخرى يحدث ادماج للچين المنقول (.T.G) بعد إندماج النواتين معاً وحدوث عديد من الأنقسامات الخلوية للجنين وبذلك سوف تحتوى بعض خلايا الجنين على الچين المنقول بينما لا يحتوى عليه البعض الآخر من الخلايا.
- ٣. فى بعض الحالات الأخرى قد يحدث إدماج لعديد من نسخ الچين المنقول فى نفس النواة بصورة متكررة ومثل هذه الحالات لا تكون ثابتة وغالباً ما يحدث إزالة لهذه النسخ الإضافية من الچين المنقول فى الأجيال التالية.

وعموماً يحدث إدخال الجين المنقول (T.G.) في كروموسومات خلية البيضة (Egg cell) العائلة بطريقة عشوائية وغالباً ما يحدث ذلك عند المناطق من الكروموسومات التي يحدث عندها كسور في الركوموسومات بطريقة تلقائية.

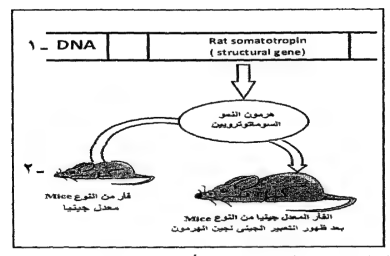


شكل (٧٧): يوضح خطوات تخليق حيوان معل چينياً بواسطة الحقن النووى الدقيق(Nuclear Microinjection)

# Transgenic Mice الفنران المعدلة جينياً

يوجد نوعين مختلفين من الفئران أحدهما النوع (Mice) وهو نوع صغير الحجم بينما النوع الآخر هو النوع (Rat) وهو نوع كبير الحجم. ولقد استخدمت تكنولوچيا نقل الچين في تخليق فئران كبيرة الحجم من النوع Mice عن طريق نقل الچين الذي ينتج هرمون النمو السوماتوتروبين (Somatotropin) من نوع الفئران (Rat) وإدماجه في چينوم الفئران الصغيرة الحجم من النوع (Mice) باستخدام طريقة الحقن النووي الدقيق لخلايا البويضات المخصبة وهذا الهرمون يتركب من سلسلة مفردة عديدة الببتيد ينتجها چين مفرد. وفي عام ١٩٨٥ تم كلونة هذا الچين مفرد. وفي عام ١٩٨٥ تم كلونة هذا الچين (شكل ٧٨):

- ١ عزل الحين الذي ينتج هرمون السوماتوتروبين من الفئران من النوع Rat .
- Y- حقن هذا الحِين المنقول (T.G.) في بويضات مخصبة للفئران من النوع Mice.
- ٣- نقل هذه البويضات المخصبة إلى أمهات حاضنة من النوع (Mice) لإنتاج أجنة ونسل معدل چينياً من الفئران من النوع (Mice). ولقد وجد أن النسل الناتج والمعدل چينياً كان أكبر حجماً بمقدار مرتين عن الفئران من النوع (Mice) الموجودة بالطبيعة على الرغم من أنها لم تصل إلى حجم الفئران الكبيرة من النوع (Rat). ولقد كانت هذه الفئران المعدلة چينياً تمثل أول حالة لإستخدام تكنولوچيا نقل الچين من حيوان لأخر. ولقد أجريت محاولات أخرى ناجحة لإدماج هرمون النمو الإنساني وهو هرمون السوماتوتروبين في الفئران من النوع Mice وكانت الفئران الناتجة والمعدلة چينياً أكبر حجماً من الفئران الطبيعية.



شكل (٧٨): يوضح إنتاج فأر كبير الحجم معل چينياً من النوع Mice

- التي تحتوى على الچين الذي ينتج هرمون السوماتر تروبين المأخوذ من الفأر كبير الحجم من النوع Rat
- ٢- إنتاج فأر صغير الحجم من النوع Mice وظهور التعبير الچينى للچين الذى ينتج هرمون السوماتونروبين
   والذى أدى إلى إنتاج فأر كبير الحجم من النوع Mice.

## إنتاج بعض البروتينات بواسطة الأبقار المعدلة جينيا

### Production of some protein using transgenic cows

استخدمت تكنولوچيا الچين المنقول في كلونة (Cloning) البكتيريا بچين إنتاج هرمون السوماتوتروبين المعزول من الأبقار بطريقة تسمح بظهور التعبير الچيني له في البكتيريا مما يسمح بإنتاج كميات كبيرة من هذا الهرمون ويعرف هذا الهرمون الآن باسم (rBST) يسمح بإنتاج كميات كبيرة من هذا الهرمون ويعرف هذا الهرمون الآن باسم (rbst) اللبن المعدول الالبان لزيادة إنتاج اللبن لخيات إضافية من هذا الهرمون أدى ذلك إلى زيادة إنتاج اللبن بدلاً من الحصول على أبقار عملاقة (Giant cows) كما هو الحال في حالة الفئران المعدلة چينياً. ويباع حالياً اللبن المنتج من الأبقار المعاملة بهذا الهرمون على نطاق تجارى.

كذلك استخدمت تكنولوچيا الچين المنقول (T.G.) في البكتيريا E. coli واستخدامها كمصانع بيولوجية لإنتاج بعض هرمونات الإنسان الهامة مثل الأنسواين والسوماتروبين والسوماتوستاتين ولكن تكلفة إنتاج مثل هذه الهرمونات بواسطة البكتيريا المعدلة چينيا مرتفعة كما تحتاج إلى مهارة كبيرة لذلك أتجه العلماء لإستخدام الماشية المعدلة چينيا لإنتاج مثل هذه الهرمونات لتقليل تكلفة إنتاجها مرتفعة.

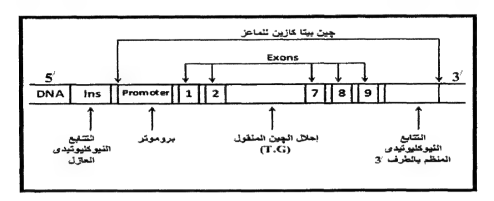
ونظراً لأن الأبقار المنتجه للألبان تنتج كميات كبيرة من اللبن سنوياً فضلاً عن تواجد الصناعة المتعلقة بإنتاج اللبن وتجميعه لذلك استخدمت هذه الميزه لإنتاج بعض البروتينات والهرمونات الهامة بواسطة الأبقار المعدلة چينياً وكذلك أستخدام حيوانات المزرعة الأخرى. ولتحقيق هذا الهدف فإنه يجب وضع الچينات المكلونة تحت تحكم چين منظم يسمح بظهور التعبير الچينى للچين المنقول فى المعدد الثديية فقط وبذلك سوف ينتج ناتج الچين المنقول أثناء إنتاج اللبن وعلى ذلك فإنه تجرى حالياً فى المعامل البحثية المحاولات لإنتاج أبقار معدلة چينياً لإنتاج بعض الهرمونات والدروتينات الهامة بطريقة اقتصادية.

# Transgenic goats

استخدمت أيضاً تكنولوچيا نقل الچين في الماعز لإنتاج ماعز معدلة چينياً تقوم بإنتاج بعض المركبات الكيميائية الهامة ذات الأغراض الطبية والتي تستخدم في إذابة جلطات الدم ولإنتاج ماعز معدلة چينياً تحتوى على الچين المنقول الذي يجب أن يظهر تعبيره أثناء إفراز اللبن كان باتباع الخطوات التالية (شكل ٧٩)

- ١- إحلال الچين المنقول (T.G.) محل جزء من چين بيتا كازيين (β-casein) بحيث يحل محل الاكزونات الثالث والرابع والخامس والسادس وما بينهما من أنترونات من هذا الچين الذي يحتوى على تسعة اكزونات.
- ٣-يضاف للچين المنقول بروموتور (Promoter) چين بيتا كازيين (β-casein) والذى ينظم تعبير الچين المنقول بحيث يتم تعبيره فى المغدد الثديية فقط أثناء إفراز اللبن ويضاف هذا البروموتور إلى الطرف /5 من الچين المنقول (T.G.).

٣- يضاف كذلك للچين المنقول وبجوار البرموتور النتابع النيوكليوتيدى العازل (Insulator) ويعمل هذا العازل على غلق تأثير اللعناصر المنظمة الأخرى على التعبير الچينى للچين المنقول والموجودة بالطرف 3/ من الچين المنقول.



شكل (٧٩): يوضح الچين المنقول الذى اندمج فى چينوم DNA الماعز لإنتاج ماعز معدلة چينياً وذلك باحلال الجين المنقول بدلاً من الاكزونات الثالث والرابع والخامس والسادس والانترونات الثالث والرابع والخامس والسادس الجين ببتاكازين للماعز بالإضافة إلى بروموتور العائل والنتابع النيوكليوتيدى العازل (Insulator) والذى يغلق أى عناصر منظمة أخرى من تأثيرها على الجين المنقول بالطرف 3.

# الطرق البديلة لانتاج حيوانات معدلة جينيا

### Alternative approaches for production of transgenic animals

على الرغم من أن طريقة الحقن النووى الدقيق (Nuclear microinjection) للجين المنقول بالنواة مباشرة كانت أول طريقة استخدمت للحصول على حيوانات معدلة چينياً والتي مازالت تستخدم على نطاق واسع إلا أنه يوجد عديد من الطرق الأخرى البديلة التي تستخدم في نقل الچين وهي:

الستخدام القيروسات من الطراز رتروڤيروسات (Retroviruses) لحمل ونقل الچين وإدماجه في
 كروموسومات الخلايا الحيوانية العائله. هذا الطراز من الرتروڤيروسات يمكنها مهاجمة الأجنة

المبكرة بما فبها الخلايا الجذعية (Stem cells) الجنينية وهذا الطراز من الفيروسات لا يحتاج إلى مهارة في حقنها للخلايا الحيوانية العائله حيث يحقن هذا الطراز من الفيروسات والتي تحمل المحين المنقول في البويضات المخصبة ثم بعد ذلك تنقل البويضات المخصبة إلى رحم الأمهات الحاضنات للحصول على أجنة حيوانية معدلة چينيا وتستكمل خطوات الحصول على حيوانات معدلة كما سبق ذكره في طريقة الحقن النووى الدقيق. ومن عيوب هذه الطريقة أن هذا الطراز من الفيروسات يحمل كمية محددة من الله DNA فضلاً عن أن الحيوانات المؤسسة (Founder animals) بواسطة هذه الطريقة دائماً ما تكون كيميرا (Chimaras) ويرجع ذلك إلى دخول الفيرس وما يحمله من الجين المنقول في بعض خلايا الجنين بعد حدوث إندماج النواتين المذكره والمؤنثة معاً. وعلى ذلك فإنه نادراً ما تستخدم الرتروفيروسات في محاولات تخليق حيوانات معدلة چينياً كاملة. ومع ذلك تستخدم الحيوانات المعدلة چينياً بصورة جزئية في دراسة مقارنة الأنسجة المعدلة چينياً بالأنسجة الطبيعية في نفس الحيوان الذي يحتوى بعض اجزاؤه على الچين المنقول

٧) طريقة استخدام الخلايا الجذعية الجنينية (T.G.A.). والخلايا الجذعية الطريقة تستخدم خلاا الجذع الجنينية لإنتاج حيوانت معدلة چينياً (T.G.A.). والخلايا الجذعية الجنينية هي خلايا بادئة لتكوين أنسجة معينة من الجسم. وتؤخذ الخلايا الجذعية الجنينية من الجنين في مرحلة مبكرة جداً وهي مرحلة البلاستوسيت (Blastocyte) حيث تحتفظ هذه الخلايا بمقدرتها على النمو الي أي نسيج جسمي مشتملاً ذلك على النسيج التناسلي (Germline) ويمكن زراعة خلايا الجذع الجينية في مزارع لزراعة الخلايا وإدخال الــ DNA أو الچينية في مزارع لزراعة الخلايا وإدخال الــ DNA أو الچين المنقول (T.G.) لأي جزء من الخلايا النامية في المزرعة الخلوية. ولنجاح عملية تخليق الحيوانات المعدلة چينياً بجب المحافظة على خلايا الجذع الجنينية تحت ظروف تمنع تشكلها (Differentiated). وبعد ذلك يتم إدخال خلايا الجذع الجنينية المهندسة چينياً في الفجوة المركزية للجنين المبكر في مرحلة البلاستوسيت خلايا الجذع الجنينية المهندسة جينياً مختلط (Mixed embryo) والذي ينتج عنه حيوان يحتوى على كيميرا وراثية (Genetic chimera) يتركب من بعض الانسجة المعدلة چينياً والبعض الأخر أنسجة طبيعية وإذا كان الجنين العائل (Host embryo) وخلايا الجذع الچينينة

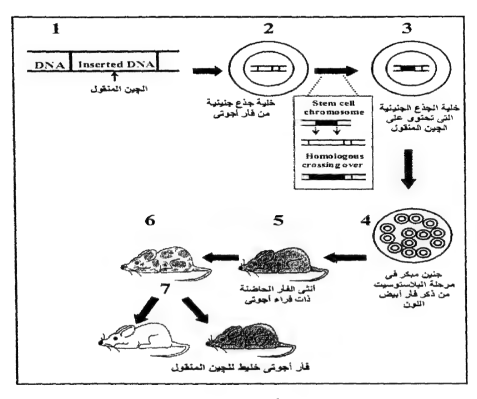
من سلالات مختلفة وراثياً ذات لون فراء مختلف فسوف يتكون حيوان ذو فراء مبقع وهذا يسمح بتحديد المقاطع من الحيوان المعدلة چينياً بكل سهولة. وهذه الحيوانات المؤسسة (Founder) ذات الكيميرا الوراثية يجب أن يحدث تزاوج بينها وبين حيوانات برية (Wild-type) فإذا حدث إماج للجين المنقول في الخلايا الجذعية الجنينية التي سوف تعطى النسيج التناسلي (Germline) فإن صفات لون الفراء في هذه الخلايا سوف تورث إلى النسل. وفي الفئران يستخدم غالباً لون الفراء الأبيض (صفة متنحية) ولون الفراء الاجوتي (اللون البني) وهي الصفة السائدة للكشف عن الجين المنقول. وعادة ما تؤخذ خلايا الجذع الچينينة من السلالة اجوتي (Agouti). ونظراً لأن لون الفراء الاجوتي هو الصفة السائدة يجعل من السهل اكتشاف وتعقب الخلايا التي عدلت جينياً.

#### تأثير الموقع على التعبير الجيني للجين المنقول

#### Location effect on expression of the transgene

غالباً ما يختلف التعبير الجينى للجين المنقول (.T.G) في الحيوانات والنباتات المعدلة چينياً والتي تحتوى على نفس الچين المنقول إختلافاً كبيراً. كذلك يختلف مستوى التعبير الچينى للچين المنقول في الأنسجة المختلفة لنفس الكائن سواء نبات أو حيوان. وترجع هذه الإختلافات في مستوى التعبير الجيني للجين المنقول إلى:

ا-موقع الچين المنقول بالكروموسوم (DNA). فاذا حدث إيماج له في منطقة هتروكروماتين (Heterochromatin) يحدث له تعبير چيني ضعيف أو لا يحدث له تعبير چيني تماماً وذلك لأن هذه المناطق من الكروموسومات يكون الـــDNA بها شديد الإلتفاف وغالباً ما تضاف مجاميع الميثايل إلى بعض النيوكليوتيدات في هذه المناطق كما أنها تكون مغطاة بالبروتينات الهستونية (Histones) ومن ثم فإنه عادة لا يحدث نسخ لمثل هذه المناطق من الكروموسومات (شكل ۸۱).

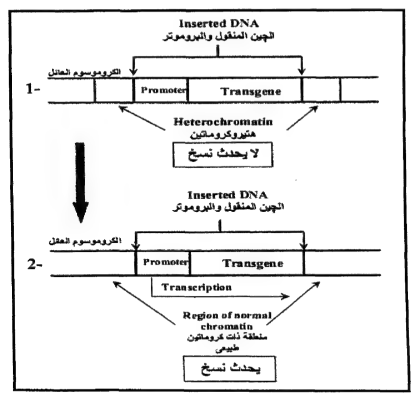


شكل (٨٠): خطوات إنتاج حيوانات معلة جينياً (T.G.A.) باستخدام خلايا الجذع الجنينية:

- ١ -تكوين الــ DNA المهندس جينياً بالجين المراد إدخاله (Inserted DNA) .
- ٢-الحقن الدقيق للـــ DNA بداخل خلايا الجذع الجنينية من فأر أجوتى (بنى اللون).
- ٣- السماح بحدوث العبور المتماثل (Homologous crossing over) بين الچين المنقول وأحد كروموسومات خلية الجذع الجنينية.
  - ٤-الخال خلايا الجدّع الجنينية السابقة في خلايا جنين مبكر في مرحلة البلاستوسيت لذكر فأر ذو فراء أبيض.
    - ٥-اعادة زراعة الجنين السابق في أنثى فأر ذات حمل كانب ذات فراء أجوتي.
    - ٣-وجود نسل نكر نو كيميرا وراثية وهو نكر أبيض نو بقع بنية اللون (بني اللون).
    - ٧-تلقيح الذكر السابق بأنثى ذات فراء ابيض وسوف يحتوى النسل الناتج على فأر أجوتى اللون خليط للچين المنقول (Heterozygous) في الخلايا النتاسلية.

٢- موقع الچين المنقول (T.G.) بالنسبة للچينات الأخرى أو التتابعات النيوكليوتيدية التى تعزز التعبير الچينى والتى تتواجد على مسافات متباعدة فى الــــDNA وبالتالى فإنها تؤثر على التعبير الچينى للچين المنقول تبعاً لقرب أو بعد الچين المنقول عن هذه المعززات (Enhancers).

ولقد تأكد هذا التأثير الموضعى باستخلاص الچين المنقول كاملاً من الحيوانات المعدلة چينياً (.T.G.A) والتى لا يحدث فيها التعبير الچينى للچين المنقول وإبخاله وإبماجه فى حيوان آخر والذى يظهر به التعبير الچينى مما يدل على أن الچين المنقول كان سليماً وكاملاً وأن الفشل فى ظهور تعبيره فى الحيوان الأول المعدل چينياً يرجع إلى موقع الچين المنقول فى چينوم (DNA) الحيوان العائل أو الحامل للچين المنقول (.T.G.).



شكل (٨١): يوضح تأثير الموقع على التعبير الجينى للجين المنقول

#### شرح شکل (۸۱):

- ا. إدماج الچين المنقول Transgene بالإضافة إلى البروموتور في منطقة هتيروكروماتين (Heterochromatin)
   بالكرروموسوم العائل حيث لا يحدث التعبير الجيني للجين المنقول.
- ٢. ادماج نفس الچين المنقول بالإضافة إلى البروموتور في منطقة تحتوى على كروماتين طبيعى
   الماج نفس الحين المنقول بالإضافة إلى العبير الحيني المنقول.

#### التحكم المتعمد في التعبير الجيني للجين المنقول

#### Deliberate control of transgene expression

توجد عديد من الحالات التى يكون من المفيد والمفضل ضرورة التحكم فى التعبير الچينى المنول (T.G.). فالإنتاج الصناعى لبروتين ما يكون من المرغوب حدوث أعلى مستوى من التعبير الچينى الذي ينتج هذا البروتين ولكن ذلك ليس حقيقى دائماً وذلك لأن بعض البروتينات يكون لها تأير سام عند تواجدها بكميات كبيرة وبالتالى يجب تنظيم عمل هذه الچينات المنقولة عند تخليق هذه الحيوانات المعدلة چينياً لكى تنتج هذه البروتينات بمعدل منخفض. وعندما يكون الهدف من الچين المنقول هو أستخدامه فى التحليل الوظيفى فإنه يجب وضعه تحت نظام من التحكم يجعله يعمل (Switch on) أو يتوقف (Swich off) عن العمل ويعتبر مثل هذا التنظيم في غاية الأهمية بالنسبة للچينات المنقوله التى يجب أن يظهر تعبيرها الچينى فقط فى بعض الخلايا الخاصة أو عند مراحل معينة من النمو. ويوجد عديد من النظم المتاحة التى تساعد فى التحكير وتنظيم التعبير الجينى للچينات المنقولة منها ما يلى:

### أولا: بروموتور العائل التحفيزي Inducible endogenous promoter

فى الدراسات الأولية التى أجريت لإنتاج حيوانات معدلة چينياً كان يضاف للچين المنقول بروموتور من الحيوان العائل (Endogenous promoter) والذى يستجيب لمنبهات معينة. فعلى سبيل المثال وضع الچين الذى ينتج هرمون النمو السوماتوتروبين والمأخوذ من الفتران كبيرة الحجم (Rat) فى أحد كروموسومات الفتران صغيرة الحجم من النوع (Mice) وهو الحيوان العائل تحت تحكم بروموتور الچين الذى ينتج بروتين ميتالوثيونين

(Metallothionine) للفئران الصغيرة من النوع Mice (الحيوان العائل) وهذا البروموتور يتم تحفيزه بواسطة العناصر الثقيلة مثل الرصاص والكادميوم والزنك . ومع ذلك يوجد بعض المشاكل المتعلقة بالتأثير السام لهذه العناصر الثقيلة وخاصة إذا كان التحفيز لفترة طويلة.

كذلك فإن بروموتور الصدمه الحرارية (Heat shock promoter) الخاص بالچين (Hsp70) في الدروسوفيلا يعتبر مثال آخر على البروموتور الطبيعي والذي يستخدم في تنظيم التعبير الچيني للچين المنقول (T.G.). وهذا البروموتور يكون غير نشط تحت درجة حرارة الغرفة وبزيادة درجة الحرارة إلى ۳۷ °م يحدث تحفيز له ومع ذلك توجد بعض العوائق المتعلقة من استخدام هذا الطراز من البروموتور التحفيزي وهي:

- ١- غالباً ما يحدث تعبير للچين المنقول بمستويات معنوية حتى في غياب المحفز (Inducer)
   وأنه غالباً ما يكون التحفيز للچين المنقول بمقدار عشرة أضعاف التحفيز الطبيعي .
- ٢- غالباً توجد تأثيرات جانبية سامة والتي ترجع مباشرة إلى المحفز (مثل الزنك أو درجة الحرارة المرتفعة) أو أنها ترجع إلى تحفيز چينات أخرى طبيعية تستجيب لنفس المحفز.
- ٣- ربما ينفذ المحفز ببطىء إلى بعض الأنسجة أو ينفذ فقط إلى بعض أنسجة الكائن. ويمكن التغلب على بعض هذه العقبات باستخدام بروموتورات يتم بنائها صناعياً أو بروموتور معاد توليفه.

## البروموتور المعاد توليفه Recombinant promoter systems

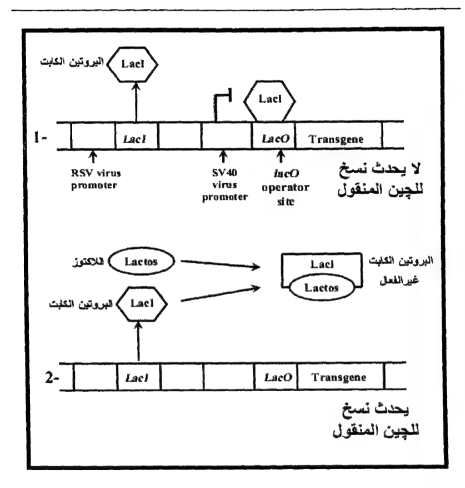
تستخدم الچينات البكتيرية المنظمة للتعبير الچينى للچينات البكتيرية لتنظيم التعبر الچينى ر للچين المنقول في الحيوانات والنباتات المعدلة چينياً ومن هذه الچينات المستخدمة ما يلي:

الجين الكابت (Repressor gene) لاوبرون اللاكتوز وهو الجين Lac I والذى ينتج البروتين الكابت (Repressor protein) الذى ينظم التعبير الجينى لجينات اوبرون اللاكتوز في البكتوز في البكتور لغ. E. coli

۲) الچين الكابت لاوبرون المقاومة للمضاد الحيوى التتراسيكلين وهو الچين Tet R الذى
 ينتج البرونين الكابت (Tet R repressor).

و لاستخدام الچين الكابت lac I في تنظيم التعبير الچيني للچين المنقول في الحيوانات المعدلة چينياً يصمم الــ DNA المعاد توليفه بحيث يحتوي على ما يلي (شكل ۸۲):

- 1 الحين المنقول (T.G.).
- ٢- الجين الكابت I لاوبرون اللاكتوز والذي ينتج البروتين الكابت.
  - ٣- أوبريتور (O) operator اوبرون اللاكتوز.
- \*-بروموتور مأخوذ من القيرس (Rousa sarcoma virus (RSV) لضمان التعبير الچينى الچين المنقول في الخلايا الحيوانية.
- •-بروموتور من الڤيرس Simian virus 40) SV40 للتحكم في التعبر الچيني للچين المنقول والذي يضاف إلى اوبريتور (Operater) اوبرون اللاكتوز. ويتم تنظيم التعبير الچيني للچين المنقول على النحو التالي:
- ا في غياب المحفز (Inducer) (سكر اللاكتوز) يقوم الچين الكابت I (Lac I) بإنتاج البروتين الكابت (Lac I repressor) والذي يرتبط بموقع الاوبريتور وبالتالي يتوقف التعبير الجيني للجين المنقول (شكل ٨٢).
- ٣- في وجود المحفز فإنه يرتبط بالبروتين الكابت والموجود بموقع الاوبريتور (O) وبذلك يتحرر الاوبريتور من هذا البروتين الكابت وبذلك يصبح الاوبرون فعال وظيفياً ويحدث التعبير الچين المهنول.



شكل (٨٢): يوضح تنظيم التعيير الچينى للچين المنقول (T.G.) باستخدام الچينات المنظمة الاوبرون اللاكتول (Lac operon) على النحو التالى:

- أ. في غياب المحفز يدفع البروموتور RSV promoter الچين الكابت الدى يرتبط بموقع الاوبريتور (Lac O) وبذلك يصبح الاوبرون متوقف أو غير فعال وظيفياً ولا يحدث تعبير چيني الچين المنقول . Transgene (T.G.)
- ٢. فى وجود المحفز اللاكتوز والذى يرتبط بالبروتين الكابت الذى ينتجه الچين الكابت lac I وبذلك لا يستطيع الارتباط بموقع الاوبريتور (Lac O) وبذلك يصبح الاوبرون فعال وظيفياً ويحدث التعبير الچينى للچين المنقول .

كذلك يستخدم اوبرون المقاومة للمضاد الحيوى التتراسيكلين (Tet operon) في تنظيم التعبير الچينى للچين المنقول في الحيوانات المعدلة چينياً ويتم هذا بإدماج الچين المنقول في هذا الاوبرون (Tet operon) والذي يحتوى على الچين الكابت (Repressor) وينظم تعبير الچين المنقول بارتباط البروتين الكابت بموقع الاوبريتور (O) وذلك في غياب المحفز (التتراسيكلين) يصبح الاوبرون غير فعال وظيفياً ويتوقف تعبير الچين المنقول بينما عند إضافة المحفز (التتراسيكلين) يقوم بتحرير الاوبريتور من البروتين الكابت وبذلك يصبح الاوبرون (Tet operon) نشط وظيفياً ويحدث التعبير الچين المنقول.

ويعمل كلاً من النظامين السابقين جيداً في الكائنات حقيقية النواة حيث ينتج كلاً النظامين تعبير عالى للجين المنقول تحت النظام التحفيزي خاصة النظام الثاني والذي ينتج ٥٠٠ ضعف من ناتج الجين المنقول ولكن من أحد مشاكل هذين النظاميين هي الحاجة إلى معدل ثابت من التعبير الجيني لكلا الجينين الكابئين (Lac I gene), (Tet R gene) واللذان ينتجان البروتينات الكابئة التي ترتبط بموقع الاوبريتور لتنظيم التعبير الچيني للچين المنقول لإنه ربما يكون لهذه البروتينات الكابئة تأثير سام على الخلايا حقيقية النواة عند تواجدها بمستويات عالية ومع ذلك أمكن تحوير وتعديل النظام المستخدم فيه التتراسيكلين كمحفز لاستبعاد إنتاج المستوى العالى من البروتين الكابت الدي ينتجه الچين الكابت (Tet R) ولقد تم إعادة بناء حاملات (Vectors) الجينات المنقولة البلازميدية وكذلك الحاملات القيرسية بكل مكونات نظام اوبرون المقاومة للمضاد الحيوى المتراسيكلين (Tet operon) بالإضافة إلى الجين المنقول وكلونتها (Cloning) في الحيوان المراد تعديله جينياً.

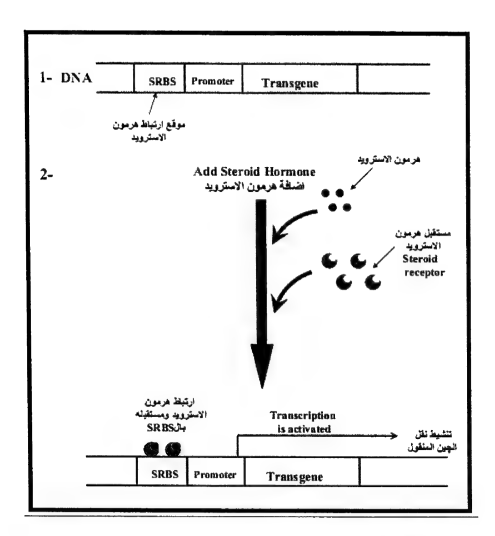
## ثالثاً: تنظيم التعبير الجيني للجين المنقول عن طريق مستقبلات هرمون الاسترويد

#### Transgene regulation via streroid receptors

من بين أحد مشاكل استخدام جزيئات المضاد الحيوى التتراسيكايين كمحفز لتنظيم التعبير الچينى للچين المنقول (.T.G) أنها غالباً ما تنفذ إلى الأنسجة بطريقة غير متساوية بينما تنفذ جزئيات هرمون الاسترويد من الأغشية الخلوية بصورة سريعة وأنه بمجرد دخولها داخل الخلية

ترتبط بالبروتينات المستقبلة الموجودة بالخلية والتى توجه جزينات هرمون الاسترويد للارتباط مباشرة بالـــ DNA وبالتالى يمكن استخدامها فى تنظيم التعبير الچينى للچين المنقول فضلاً عن أنه يحدث إزالة لجزيئات هرمون الاسترويد خلال عدد قليل من الساعات وعلى ذلك فإنها تعتبر أكثر أهمية لتحفيز التعبير الچينى للچين المنقول. ومع ذلك يوجد جدل حول استخدام هذا الهرمون تتعلق بتحفيزه التعبير الچينى لچينات العائل الأخرى والتى تستجيب لهذا الهرمون. وأحد الطرق المستخدمة لتجنب تأثيره فى تحفيز چينات العائل الأخرى هو استخدام هرمون استرويد لا يوجد بصورة طبيعية فى الحيوان العائل المراد تعديله چينياً مثل استخدام هرمون اكديسون (Ecdysone) والمعزول من الحشرات لتنظيم التعبير الچينى فى الثنييات أو الحيوانات المعدلة چينياً وكذلك العكس صحيح وهو استخدام هرمون جليكوكورتيكويد (Glucocorticoid) المعزول من الثدييات العلم التعبير الچينى فى الحشرات والنباتات المعدلة چينياً وعلى ذلك يجب أن يحتوى بناء قطعة المتنظيم التعبير الجينى فى الحشرات والنباتات المعدلة چينياً وعلى ذلك يجب أن يحتوى بناء قطعة المتخد الكراك التى تستخمد لهذا الغرض على ما يلى:

- 1 الحين المنقول (T.G.).
- ٢ البروموتور الخاص بالجين المنقول.
- ۳- قطعة الـــ DNA التي يرتبط بها هرمون الاسترويد والمعروفه باسم DNA التي يرتبط بها هرمون الاسترويد (SRBS) Binding Site (SRBS) ولتنظيم التعبير الچيني للچين المنقول بواسطة هرمون الاسترويد يكون بمعاملة الحيوان المعدل چينياً بهرمون الاسترويد والذي ينفذ عبر الغشاء الخلوي ويرتبط بالبروتين المستقبل الخاص به ثم بعد ذلك ينتقل المركب المكون من الهرمون ومستقبله إلى النواة ليرتبط ببروموتور الچين المنقول ومن ثم يظهر التعبير الچيني الجين المنقول (شكل ۸۳).



شكل (٨٣): يوضح تنظيم التعبير الچيني للچين المنقول (Transgene (T.G.) بواسطة هرمون الاسترويد.

١- المس DNA الذي يحتوي على الجين المنقول (T.G) والبروموتور (Promoter) وموقع ارتباط هرمون الاسترويد

٢- اضافة هرمون الاسترويد والذى يرتبط بالمستقبلات ويتحول إلى جزيئات مزدوجة (Dimers) تستطيع الارتباط بموقع الارتباط (SRBS) بالـــNAM وبذلك يحدث تتشيط لنسخ الجين المنقول.

## Transgenic insects (T.G.I.)

يوجد عديد من أنواع الحشرات المعدلة چينياً (T.G.I) ومن بينها حشرة الدروسوفيلا والتى درست على المستوى الجزيئي لفترة طويلة مما جعلها متاحة لإدخال الچين المنقول إلى كروموسومات هذه الحشرة. ولقد أوضحت وأكدت الدراسات على تنقل بعض قطع السـDNA الكروموسومي من مكان لآخر داخل چينوم (DNA) هذه الحشرة وكذلك في حشرات أخرى والتي تعرف بالعنصر المتنقل P. والحشرات التي تحتوى على العنصر المتنقل P يكون تكرار تنقله منخفض جداً بسبب تخليق البروتين الكابت (Repressor) الذي توجد شفراته على العنصر P. وعندما يجرى التزاوج بين نكور تحمل العنصر (P) وإناث لا تحمله يرتفع معدل تكرار قطع السـDNA المتنقلة بصورة كبيرة في البيض المخصب لفترة قصيرة من الوقت وذلك لنقص البروتين الكابت. ويسبب الانتقال العشوائي للعنصر P بين الكروموسومات معدل مرتفع من الطفور ونسبة منخفضة من النسل الطبيعي.

ويوجد على جانبى العنصر (P) ما يقرب من ٣١ وزج من المكررات المعكوسة (Inverted repeats) والتى يمكن إدخال الچين المنقول بينها وبذلك يمكنه أن يتنقل من مكان لآخر وعلى ذلك فإن هندسة العنصر (P) بالچين المنقول يصبح من الممكن استخدامه كحامل (Vector) في نقل الچين المنقول بين سلالات حشرة الدروسوفيلا أو بين أنواع أخرى من الحشرات كذلك بمكن استخدام طريقة الحقن الدقيق للچين المنقول في أجنة سلالات من الدروسوفيلا لا تحتوى على العنصر المنتقل P. وفي حشرة الدروسوفيلا تنقسم نواة الجنين الثنائية الناتجة من اندماج نواة الحيوان المنوى الأحادية بنواة البيضة الأحادية انقسامات ميتوزية عديدة دون حدوث الانقسام الخلوى وينتج عن ذلك تكون خلية عملاقة (Giant cell) تحتوى على عديد من الأنوية الثنائية وتعرف باسم سينسينيم (Syncytium) وعادة يجرى الحقن الدقيق للچين المنقول في هذه المرحلة حيث يحدث إدماج للچين المنقول في أحد هذه الأنوية الثنائية والتي تنقسم وتنمو لتعطى أنسجة من حيث يحدث إدماج للچين المنقول في أحد هذه الأنوية الثنائية والتي تنقسم وتنمو لتعطى أنسجة من حيث يحدث إدماج النجين المنقول في أحد هذه الأنوية الثنائية والتي تنقسم وتنمو العملية في حشرة بينها بادثات النسيج التناسلي (شكل ٨٤). ويمكن إدخال الچين المنقول من الناحية العملية في حشرة بينها بادثات النسيج التناسلي (شكل ٨٤). ويمكن إدخال الچين المنقول من الناحية العملية في حشرة

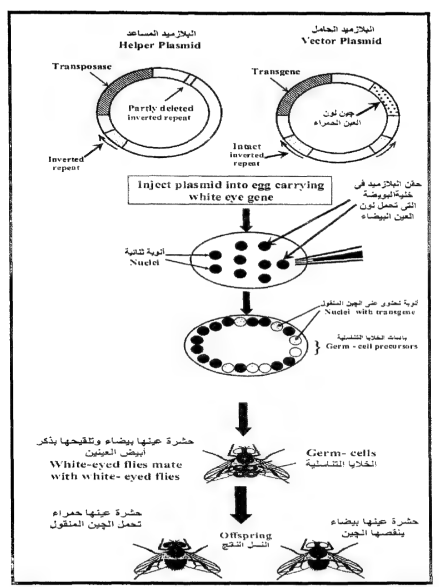
الدروسوفيلا بواسطة العنصر المتنقل (P) من خلال حمله بواسطة بلازميد بكتيرى. وعملياً يستخدم في ادخال الجين المنقول في چينوم DNA حشرة الدروسوفيلا بلازميدين معاد توليفهما هما:

- ١- البلازميد المساعد (Helper plasmid) والذي يحمل الچين الذي ينتج إنزيم Transposase كما يحمل هذا البلازميد العنصر P الذي يحتوى على نقص جزئى في أحد المكررات المعكوسة ولكنه ينتج إنزيم الــ Transposase الفعال وظيفياً (شكل ٨٤) وبذلك فإنه لا ينتقل بنفسه إلى كروموسومات الحشرة العائلة.
- ١. حقن البلازميدين السابقين في الطرف الخلفي لخلية البيضة المخصبة التي تحمل چين لون العين البيضاء تحتوى ما بين ٢٠٠ إلى ٤٠٠ نواة ثنائية داخل نفس الغشاء الخلوى وإنتاج إنزيم Tranposase بواسطة البلازميد المساعد الذي يحفز الانتقال العشوائي للچين المنقول والچين الكاشف في كروموسومات مختلفة في الأنوية المختلفة وقد يحدث هذا الادماج في أنوية خلايا النسيج التناسلي (Germ line).

- ٢٠ يسمح لخلية البيضة بالنمو وتكوين حشرة كاملة النمو وستكون ذات عينين لونهما بيضاء (white eyes) والناتجة من تزاوج ذكر وانثى عينهما بيضاء.
  - ٣. تزاوج الحشرة السابقة مع حشرة أخرى من نفس النسل ذات عينين لونها بيضاء فإذا ظهر بالنسل حشرات ذات عينين لونها حمراء (الچين الكاشف) فإن ذلك يدل على نجاح ادخال الچين المنقول (Transgene) في الخلايا النتاسلية (Germ line)

# Production of transgenic sheep إنتاج أغنام معدلة چينياً

أمكن باستخدام تكنولوچيا نقل الچين إنتاج أغنام مهندسة چينياً بإدخال الچين البشري المسئول عن تخليق البروتين البشري المعروف باسم α-1-antitrypsin في خلية البيضة المخصبة وقبل اندماجها مع نواة البيضة لتكوين الزيجوت. وبعد انقسام خلية البيضة المخصبة (الزيجوت) عدة انقسامات لتكوين كتلة من الخلايا وذلك في المعمل نقلت هذه الكتلة من الخلايا إلى رحم الأم الخاضعة ليكتمل نمو الجنين وفي النهاية ولدت الأم الخاضعة هذا الحيوان المعدل جنينياً والذي يحمل الچين المرغوب وبذلك تستطيع هذه الأغنام المعدلة چينياً من إفراز هذا البروتين البشري في ألبانها. وهذا البروتين يثبط عديد من إنزيمات هدم البروتينات إفراز هذا البروتين يستعمل في علاج حالات إنتفاخ الرئة (Emphysema) وكذلك تليف الكبد (Cirrhosis).



شكل ( ٨٤): يوضح خطوات إنتاج حشرات معدلة جينياً (T.G.I.) باستخدام نوعين مختلفين من البلاز ميدات المعاد توليفها بالجين المنقول والجين المخبر أو الجين الكاشف (Marker gene)

## Production of transgenic cows إنتاج أبقال معدلة جينيا

استطاع العالم Ian Wilmut ومعاونيه إنتاج بقرة معدلة چينياً سميت باسم روزي (Rosie) تقوم بإفراز البروتين البشري المعروف باسم Alpha lactalbumin وذلك بإدخال الچين الذي ينتج هذا البروتين في أحد كروموسومات نواة الإسبرم الموجود في خلية البيضة المخصبة وقبل الندماجها بنواة البيضة وتمكن هذا العالم ومعاونيه من الحصول على هذه البقرة المعدلة چينيا بالچين الذي ينتج هذا البروتين البشري حيث يفرز هذا البروتين مع إفراز اللبن. وهذا البروتين يحتوي على كل الأحماض الأمينية تقريباً والتي يحتاج إليها الأطفال حديثي الولادة ويجرى تنقية هذا البروتين من الكبد ويباع في صورة مسحوق يستعمل في تغذية الأطفال الذين يولدوا غير مكتملي النمو والمعروفين بالأطفال المبتسرين.

كذلك استطاعت إحدى شركات التقنية الحيوية في نيوزيلاندا من إنتاج أبقار معدلة چينياً باستخدام نفس الطريقة السابقة. وكانت هذه الأبقار المعدلة چينياً تحمل نسخ إضافية من الچينين اللذان ينتجان نوعين من بروتين اللبن وهما بيتا كازين β-casein وكابا كازين بنسبة ٨٠ ووجد أن هذه الأبقار المعدلة چينياً تنتج ألباناً ارتفعت فيها نسبة البروتين بيتا كازين بنسبة ٨٨ كما ارتفعت نسبة البروتين كابا كازين إلى الضعف كما ارتفعت النسبة الكلية لبروتين اللبن بمقدار ٣١ مقارنة بألبان الأبقار غير المعدلة چينياً. وبمتابعة هذه الأبقار المعدلة جييناً وجد أنها ظلت خلالها نسبة البروتين الكلي في اللبن مرتفعة. ومما لاشك فيه أن الألبان ذات المحتوى المرتفع من البروتين سوف تؤدي إلى انخفاض تكلفة إنتاج منتجات الألبان مثل الجبن والزبادي وذلك لأن ارتفاع نسبة البروتين باللبن سوف تؤدي إلى استخدام كمية أقل من اللبن لإنتاج نفس كمية الچين مقارنة بمثيلاتها من الألبان العادية الناتجة من الأبقار غير المعدلة چينياً.

وفي الوقت الحالي تجرى محاولات عديدة لاستخدام الأبقار والأغنام والماعز والأبل لإنتاج حيوانات معدلة چينياً تنتج في ألبانها أحد العقاقير أو أحد الأمصال أو أحد الهرمونات البشرية. والتي تستخدم في مقاومة وعلاج بعض الأمراض الوراثية في الإنسان.

## الدواجن المعدلة حينياً Transgenic Poultry

تستخدم طرق التربية التقليدية لتحسين الدواجن وذلك بالتهجين بين السلالات التي تحتوي على الهينات المرغوبة وتلك التي تحتوي على جينات غير مرغوبة متبوعاً بالانتخاب للأفراد التي تحمل توليفة اعتباطية من الجينات المرغوبة. وهذه الطريقة من طرق التربية التقليدية من التهجين والانتخاب لأفضل التراكيب الجينية تحتاج إلى سنوات عديدة وتكلفة كبيرة. فعلى سبيل المثال إذا كانت هناك سلالات من الدواجن بها كل الصفات المرغوبة ولكن ينقصها صفة المقاومة لأحد الأمراض وتوجد سلالة أخرى تحمل الصفات الرديئة لمعظم صفاتها التجارية ولكنها مقاومة وراثياً لهذا المرض. وعلى ذلك فإن التهجين بينهما ينتج عنه نسلاً يحتوي على كل الصفات الموجودة في السلالتين وباستخدام طريقة التربية بالتهجين الرجعي بين أفراد الجيل الأول والسلالة الجيدة يمكن الحصول في النهاية على سلالة تحمل الصفات المرغوبة بالإضافة إلى الصفة الوراثية المقاومة للمرض. ومع ذلك فإن هذه الطريقة من طرق التربية التقليدية تحتاج إلى سنوات طويلة وتكلفة كبيرة.

ولكن باستخدام تكنولوچيا نقل الچين وطرق الهندسة الوراثية فإنه يمكن عزل وفصل الچين المرغوب الذي يتحكم في صفة المقاومة لأحد الأمراض وإدخاله في أحد كروموسومات دجاجة بها چينات الصفات المرغوبة. وتجرى هذه العملية بحقن وإدخال الچين المرغوب (چين المقاومة للمرض) في خلية البيضة المخصبة بنواة الإسبرم وقبل إندماج النواتين (نواة الإسبرم ونواة البيضة) معاً لتكوين الجنين وبذلك ستكون كل وجميع الخلايا الناتجة والمكونة لجسم الدجاجة بما فيها النسيج النتاسلي تحتوي على الچين المرغوب أو الچين المنقول وتصبح الدجاجة الناتجة معدلة چينياً (Transgenic poultry) ومنها يمكن الحصول على سلالة من الدجاج معدلة چينياً بالجين المرغوب. وتستغرق هذه العملية وقتاً قصيراً وذلك بالمقارنة لطرق التربية التقليدية.

ومن ناحية أخرى فإن العقبات التي تواجه إنتاج دواجن معدلة چينياً باستخدام طرق التقنية الحيوية هي صعوبة الحصول على خلية البيضة المخصبة لهشاشتها واحتوائها على كميات كبيرة

من المُح (Yolk) والذي يعيق الوصول إلى خلية البيضة المخصبة لذلك يلجأ الباحثون إلى استخدام طريقة بديلة وهي التعامل مع الجنين في المرحلة الجنينية المبكرة وهي مرحلة البلاستودرم (Plastoderm) حيث يتم عزل الچين المرغوب في هذه الخلايا باستخدام طرق التقنية الحيوية المتبعة في ذلك وبذلك نحصل على خلايا معدلة چينياً بالچين المرغوب والتي يتم زراعتها بجوار خلايا البلاستودرم لجنين السلالة المراد تحسينها ورائياً وتصبح جزء من هذا الجنين والتي تنقسم مع انقسامات خلايا الجنين لتكوين جسم الفرد الجديد الناتج من نمو هذا الجنين وبذلك يصبح جسم الدجاجة الناتجة من ذلك يحتوي على أنسجة غير معدلة چينياً وأخرى معدلة چينياً ومثل هذا الحتكوت وما ينشأ عنه من دجاجة تعرف بالدجاجة الكيميرية (Chimeric chicken). وإذا حدث إن نشأت الأنسجة التناسلية (المبيض والخصية) من الخلايا المعدلة چينياً فإن ذلك يضمن انتقال الصفة الجديدة (الچين المنقول) إلى النسل الناتج وبذلك يتحقق الوصول إلى سلالة من الدجاج المعدل جنينياً تحمل الجين المرغوب.

ومن الصفات التي يمكن تحسينها باستخدام النقنيات الحيوية والهندسة الوراثية في الدواجن صفات عديدة منها الصفات التي تتحكم في زيادة معدل النمو وعدم تخزين الدهن وزيادة القدرة الهضمية وتوسيع نطاق المواد الغذائية التي تستطيع هضمها وكذلك تخزين عديد من العقاقير الطبية الدوائية من المبيض.

ولقد تم إنتاج أول دجاجة معدلة چينياً باستخدام تقنيات الهندسة الوراثية في بريطانيا بإدخال الچين الذي ينتج هرمون النمو والمتحصل عليه من الأبقار وسميت هذه السلالة المعدلة چينياً بهذا الهرمون باسم الدجاجة الفائقة (Super-chicken) وذلك في التسعينات من القرن العشرين. كذلك تستهدف تكنولوچيا نقل الچين إلى الدجاج تلك الچينات المتعلقة بزيادة القدرة الهضمية وزيادة ونطاقها ومنها تلك الچينات التي تنتج إنزيمات تحليل السيليولوز (Cellulose) وإنزيم تحليل الدهون (Lipase).

وتجرى حالياً محاولات إنتاج دواجن معدلة چينياً بإدخال الچين المرغوب إلى نواة الحيوان المنوي لتقوم بنقل الچين المرغوب إلى نواة البيضة بعد حدوث الإخصاب وبذلك نحصل على جنين معدل جينياً بالچين المرغوب والذي يعطى في النهاية دجاجة معدلة چينياً. ولقد تقدمت بحوث

وتقنيات الهندسة الوراثية في مجال الدواجن حتى أصبح العديد من العلماء المشتغلين في هذا المجال على قناعة من أنه في خلال السنوات القليلة القادمة سوف يكون هناك سلالات من الدواجن معدلة جينياً ومتاحة على النطاق التجاري.

## مخاطر الدواجن المعدلة جينيا

على الرغم من أن إنتاج دواجن معدلة چينياً تحمل في طياتها كثير من الخير إلا أنه يجب الأخذ في الاعتبار ما قد ينتج عن نقل الچين إلى الدواجن بعض السلبيات. فعلى سبيل المثال ينتج عن إنتاج دواجن معدلة چينياً بهرمون النمو زيادة في في وزن الدجاج مما يترتب عليه تحميل أرجل الدجاج بهذه الأوزان الزائدة مما يترتب عليه ارتفاع نسبة الإصابة بمرض عسر الهيكل الغضروفي لعظام الأرجل والمعرف باسم Tibial dyschondroplasia وهو حالة مرضية تصيب عظام الأرجل الصغيرة يصيبها بالشروخ والكسور مما يعيق حركة الدجاجة وكذلك ارتفاع معدل موت الدجاج ونشوء بعض الحالات المرضية مثل تلك المرتبطة باستخدام الرتروڤيروسات (Retroviruses) كحامل للچين المرغوب والتي تتمثل في ارتفاع نسبة ظهور سرطان الدم والغدد الليمفاوية في الدواجن المعدلة چينياً وهي اعتبارات يمثلك العلم والعلماء أدوات التحكم فيها.

### استنساخ ذكور الفئران من خلايا قمة الذيل البالغة

### Cloning of male mice from adult tail-tip cells

في العقد الأخير من القرن العشرين تم بنجاح استنساخ الحيوانات من الخلايا الجسمية البالغة في الأغنام والفئران والأبقار. وكل هذه الحيوانات المستنسخة السابقة والمششنقة من الحيوانات البالغة تم استنساخها باستخدام خلايا الغدد الثديية البالغة أوباستخدام بعض الخلايا الجسمية للنسيج التناسلي وذلك من خلال الاستزراع النووي لأنوية الخلايا الجسمية من الحيوانات الواهبة في خلايا البويضات (Egg cells) منزوعة النواة.

وفي عام ١٩٩٩ استطاع العالمين Teruhikow Kayama وفي عام ١٩٩٩ استطاع العالمين الدين البائغة من الذكور وتتلخص هذه الطريقة في النقاط التالية:

- استخدام إناث من الفئران ذات فراء أسود عمرها ما بين ثمانية إلى عشرة أسابيع وتحفيزها
   من أجل التبويض للحصول منها على خلايا البويضات الأولية (Oocytes).
- ٢- أزيلت كروموسومات الدور الاستوائي الثاني (Metaphase II) من خلايا البويضات الدولية
   وبذلك تصبح هذه الخلايا عديمة النواة.
- ٣- عزلت الخلايا الواهبة للأنوية الجسمية من خلايا قمة الذيل من فأر ذكر بالغ ذو فراء أجوتي
   عمره ما بين ١٠ إلى ١٢ أسبوع وعزل الأنوية الثنائية من هذه الخلايا الجسمية.
- \$- إجراء الحقن الدقيق (Micro injection) بكل نواه من هذه الأنوية المأخوذة من خلايا قمة الذيل بكل خلية من خلايا البويضات الأولية منزوعة النواة والسماح لهذه الخلايا بالنمو على بيئة خاصة لتكوين الأجنة.
- نقل الأجنة المتكونة والتي تحتوي ما بين خليتين إلى ثمانية خلايا وهي مرحلة البلاستوسيست
   (Blastocyste) إلى رحم الأم الحاضنة (Foster matter) وكانت ذات فراء أبيض.
- ٣- وجد أنه ما بين ٥٠% إلى ٥٨% من خلايا البويضات الأولية منزوعة النواه والتي حقنت بالأنوية المأخوذة من خلايا قمة الذيل للذكر الواهب نمت حتى البلاستوسيست وذلك في أنبوية الإخصاب (In vitro).
- ٧- وجد أنه من بين ٢٧٤ حالة من الأجنة المتكونة في أنبوبة الاختبار والتي ثم نقلها إلى رحم الأمهات الحاضنات إن ثلاثة أجنة فقط هي التي استكملت نموها ووصلت إلى مرحلة النمو النهائية داخل رحم الأمهات الحاضنات وبعد الوضع ظلت هذه الفئران الثلاثة في الحياة وكانت جميعها ذات فراء أجوتي وهو لون فراء الذكر الواهب للخلايا الجسمية والتي استخدمت في الاستنساخ.

ولقد أوضحت هذه الدراسة أن استنساخ الحيوانات باستخدام الخلايا الجسمية البالغة ليس محدداً بالإناث أو باستخدام الخلايا الجسمية للنسيج التناسلي للإناث وأنه يمكن استنساخ الذكور أيضاً باستخدام الخلايا الجسمية وعلى ذلك فإنه يمكن تخزين جينومات (Genomes) الفئران في صورة خلايا جسمية بالغة مثل خلايا قمة الذيل بصورة أفضل من استخدام الجاميطات أو الزيجوتات أو الأجنة.

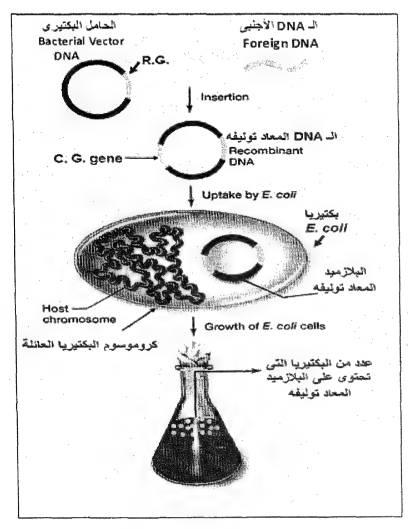
# الياب العاشر

# هندسة چينات الكائنات حقيقية النواة في البكتيريا Engineering Eukaryotic Genes In Bacteria

- ١- العناصر اللازمة لتضاعفه وتكاثره داخل الخلية البكتيرية العائلة.
- Y- الجِين المكلون (Cloned gene (C.G.) أو الـــNA الأجنبي (Foreign DNA)
- ٣- الچين المخير (Reporter gene (R.G.) وهو چين المقاومة لأحد المضادات الحيوية البكتيرية.

وتسمى السلالة البكتيرية التي تحتوى على الچين المكلون (C.G.) والذي يظهر تعبيره الچينى داخل الخلية البكتيرية التي تحتوى على الجين الأجنبى أو الچين المكلون الذي مصدره كائنات حقيقية النواة لا تتواجد في الطبيعة والخطوات المتبعة في الحصول على مثل هذه الكلون البكتيرية (Bacterial clone) هي (شكل ٨٥):

- ١ الحصول على الجين المراد كلونته (C.G.) أو الــ DNA الأجنبي
- ٢- استخلاص البلازميد البكتيرى الذى يستخدم كحامل (Vector) فى نقل وإدخال الجين المكلون إلى
   البكتيريا العائلة الذى يحتوى على الجين المخبر (R.G) وهو چين المقاومة لأحد المضادات الحبوبة.
  - ٣- كسر هذا البلازميد البكتيري عند منطقة واحدة باستخدام أحد إنزيمات الكسر المحدد (R. E.).
- ٤-ربط أو وصل (Joining) الچين المكلون (C.G.) بالبلازميد البكتيرى باستخدام الطرق المتبعة في ذلك والتي سبق شرحها للحصول على بلازميد معاد توليفه (R.P.) يحتوى على الچين المكلون أو الــ DNA الأجنبي.
- الخلايا البكتيرية البلازميد المعاد توليفه (R.P.) في الخلايا البكتيرية النامية على بيئة غذائية وهذه الخلايا البكتيرية يجب أن تكون حساسه للمضاد الحيوى البكتيري. ويساعد في ادخال البلازميد والمعاد توليفه في الخلايا البكتيرية النامية والحساسه للمضاد الحيوى وجود كلوريد الكالسيوم في البيئة الغذائية.
- ٦- يسمح للخلايا البكتيرية بالنمو على هذه البيئة الغذائية لفترة من الزمن لتكوين مستعمرات بكتبرية.
- ٧-يضاف المضاد الحيوى البكتيري إلى هذه البيئة الغذائية ويؤدى ذلك إلى قتل جميع الخلايا البكتيرية التى لم تحصل على البلازميد المعاد توليفه (R.P.) بينما تبقى وتستمر فى النمو الخلايا التى حصلت على البلازميد المعاد توليفه وما بحمله من الچين الملكون (C.G.).
- ٨- إنتخاب السلالة البكتيرية التي تحتوى على الچين المكلون ومثل هذه الكلون (Clone) لا تتواجد
   في الطبيعة. وإذا ظهر التعبير الچيني للچين المكلون في الخلايا البكتيرية فسوف تنتج كميات كبيرة من ناتج هذا الچين.



شكل ( ٥ ٨): يوضح خطوات كلونة (Cloning) البكتيريا E-coli بالسه DNA الأجنبي بإعادة توليف الحامل البكتيري DNA المجنبي ودخوله الخلية ( Bacterial Vector) وتكوين السهامات توليفه بالجين أو السهامات الأجنبي ودخوله الخلية البكتيرية والتي تتمو وتتقسم مكونة عديد من الخلايا البكتيرية المكلونة بالسهامات الأجنبي. وإذا حدث تعبير چيني للمامات الأجنبي داخل الخلايا البكتيرية سوف تتتج كميات كبيرة من ناتج هذا الجين الأجنبي.

ولقد استخدمت البكتيريا المهندسة چينياً ببعض چينات الكائنات جقيقية النواة في إنتاج بعض الهرمونات والبروتينات الهامة مثل هرمون الانسولين (Insulin) الإنساني وهرمون النمو السوماتوستاتين (Somatostatin) وكذلك هرمون النمو الإنساني السوماتوتروبين (Somatostatin) بطريقة اقتصادية ، ومع ذلك توجد بعض العقبات التي تواجه التعبير الچيني للچينات المكلونة في البكتيريا (Eukaryotes) وخاصة عندما يكون مصدر هذه الچينات كائنات حقيقية النواة (Eukaryotes) ومن بين هذه العقبات التي أمكن التغلب عليها ما يلي:

ربما لا تستطيع البكتيريا الملكونة بالچين الأجنبى نسخ هذا الچين الأجنبى لصعوبة تعرف إنزيم بلمرة السهد السهدة البكتيرى (RNA polymerase) على الچين الأحنبى ونسخه ولقد أمكن التغلب على هذه العقبة بوضع بروموتور بكتيرى لأحد الچينات البكتيرية بجوار الچين الملكون وبالتالى يستطيع إنزيم البلمرة البكتيرى من التعرف على هذا البروموتور البكتيرى ونسخ الچين المكلون (C.G.).

ربما يتم نسخ الچين الملكون وتكوين الـــ hnRNA ولكن البكتيريا المكلونة لا تستطيع ترجمته إلى البروتين المناسب وذلك لاحتوائه على الانترونات (Introns) بالإضافة إلى الاكزونات (Exons) التى تترجم لأن البكتيريا المكلونة لا تحتوى على الإنزيمات اللازمة لإزالة الأنترونات وتجميع الأكزونات معاً وتكوين جزئيى الـــ mRNA الناضج والذى يتم ترجمته إلى البروتين المناسب. والمتغلب على هذه العقبة يجب تجهيز الچين المكلون (C.G.) بالصورة التى تجعله خالياً من الانترونات وذلك عن طريق استخدام النسخ العكسى لجزيئات الـــ mRNA الناضجة أو الخالية من الانترونات بواسطة إنزيم النسخ العكسى وتخليق خيط مغرد من الـــ DNA يعرف باسم الـــ CDNA والذى يستخدم فى تخليق الچين المكلون والخالى من الانترونات.

ا. ربما يتم نسخ الچين الملكون وتكوين الـ mRNA الناضع ويتم ترجمته إلى البروتين المناسب ولكن تقوم إنزيمات تكسير البروتين (Proteases) البكتيرية بنكسيره إلى وحداته البنائية من الأحماض الأمينية قبل فصله وعزله وتتقيته من البكتيريا الملكونة. وللتغلب على هذه العقبة يمكن استخلاص وتتقية البروتين الناتج من البكتيريا المكلونة بصورة سريعة قبل تكسيره وعموماً يجب تجهيز الچين المكلون قبل كلونته في البكتيريا بالصورة التي تسمح بنسخه وترجمته بواسطة الريبوسومات البكتيرية إلى البروتين المناسب وكذلك استخلاصه وتتقيته من البكتيريا الملكونة بالكميات المناسبة. ولقد

استخدمت البكتيريا المكلونة وخاصة بكتيريا القولون (E. coli) كمصانع بيولوجية لإنتاج بعض هرمونات الإنسان وكذلك بعض البروتينات الهامة والتي من بينها ما يلي:

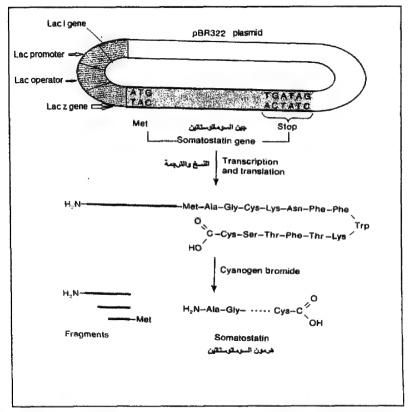
## أولاً: البكتيريا المكلونة بجين هرمون السوماتوستاتين

#### **Bacterial Clone with Somatostatin Gene**

يعتبر هرمون السوماتوستاتين من أهم الهرمونات في الإنسان حيث يعمل من خلال أرتباطه بهرمون السوماتوتروبين على تنظيم عملية النمو في الإنسان . ونظراً لأهمية هذا الهرمون في علاج بعض حالات اضطراب النمو في الإنسان تم استخدام بكتيريا القولون المكلونة بچين إنتاج هذا الهرمون لإنتاجه بطريقة اقتصادية على النحو التالي:

- ١- تخليق الچين الذى ينتج هذا الهرمون صناعياً باستخدام الطرق الكيميائية ومن حسن الحظ أن هذه الهرمون يتركب من بروتين يحتوى على عدد قليل من الأحماض الأمينية عددها ١٤ حامض أمينى مما يسهل من التخليق الكيميائي لهذا الچين والذى يجب أن يحتوى على ٤٢ زوج من النيوكليوتيدات (٣×١٤) بترتيب معين ومحدد والتي تمثل الشفرات اللازمة لتتابع الأربعة عشر حامض أميني في هذا البروتين. ويضاف لهذا الچين المخلق صناعياً شفرة بداية الترجمة (TAC) كما يضاف إليه في نهايته شفرتين من شفرات إنهاء الترجمة ACTATC (شكل ٨٦) وعلى ذلك سوف يبدأ السRNA الناتج من نسخ هذا الچين بشفرة بداية الترجمة AUG والخاصة بالحامض الأميني الميثيوثين وينتهي بشفرتي نهاية الترجمة UGAUGA وبينهما الشفرات اللازمة للتعبير عن الأحماض الأمينية الأربعة عشر التي يتركب منها هرمون السوماتوستاتين.
- ٢- الحامل (Vector) المستخدم في حمل هذا الچين هو البلازميد pBR322 المعاد توليفه حيث يحتوى على كل من بروموتور (Promoter) واوبريتور (Operator) والچين المنظم Lacl لاوبرون اللاكتوز (Lac operon) وجزء من الچين Lac z الذي يحمل شفرات بعض الأحماض الأمينية بالطرف الذي يحتوى على مجموعة الأمينو من إنزيم β-galactosidase (شكل ۸۲).
- "- يتم ادخال جين السوماتوستاسين في هذا البلازميد المعاد توليفه السابق باستخدام أحد إنزيمات القطع المحدد (R.E.) والتي تسبب كسر في الجين Lac z مكوناً أطراف عمياء وبالتالي يحدث ربط أو

وصل چين السوماتوتروبين المخلق صناعياً ذو الأطراف العمياء في نهاية الچين Lac z ويصبح هذا البلازميد المعاد توليفه محتوياً على چين السوماتوستايتن بالإضافة إلى كل من بروموتور واوبريتور وجزء من الچين Lac z لاوبرون اللكتوز (Lactose operon).



شكل (٨٦): يوضح البلازميد pB322 المعلا توايفه بچين هرمون السوماتوستاتين وكل مسن الجسين Lac I وبروموتور واوبريتور وكذلك جزء من الجين Lac z لاوبرون اللكتسوز، وعند كلونسة البكتيريا بهذا البلازميد المعاد توليفه تقوم بإنتساج هرمسون السعوماتوستاتين والمسرئبط بسبعض الأحمساض الأمينيسة لإنزيم السهوماتوستاتين والمسرئبط بروميد السيانوچين (Cyanogen bromide) وبذلك نحصل على هرمون السوماتوستائين النقي.

- ٤ ادخال هذا البلازميد المعاد توليفه السابق في البكتيريا E. coli والحصول على سلالة بكتيرية مكلونة بهذا البلازميد المعاد توليفه والذي يحتوى على چين هرمون السوماتوستاتين. وهذه السلالة البكتيرية المكلونة (Bacterial clone) تقوم بإنتاج هرمون السوماتوستايتن ليس ذلك فقط ولكنها تقوم بإنتاج هذا الهرمون تحت النظام التحفيزي.
- عند إضافة المحفز إلى البيئة الغذائية التى تحتوى على البكتيريا المكلونة السابقة يحدث تحفيز لاوبرون اللاكتوز (Lac operon) وتنتج البروتين الذى يتركب من هرمون السوماتوتروبين مرتبط ببعض الأحماض الأمينية لإنزيم β-galactosidase.
- 7-تنقية هذا البروتين الناتج من البكتيريا المكلونة السابقة ثم يجرى فصل وتنقية هرمون السوماتوستاتين بإضافة مركب بروميد السيانوچين (Cyanogen bromide) والذى يقوم بفصل هرمون السوماتوستاتين عن الأحماض الأمينية لإنزيم الــــهـ $\beta$ -galactosidase وبذلك نحصل على هذا الهرمون في صورة نقية.

#### ثانياً: البكتيريا المكلونة بجين هرمون السوماتوترويين

#### **Bacterial Clone with Somatotropin Gene**

يعمل هذا الهرمون مع هرمون السوماتوستاتين على تنظيم عملية النمو في الإنسان ويستعمل هذا الهرمون في علاج بعض أمراض اضطراب النمو في الإنسان وخاصة التقزم، ويتركب هذا الهرمون من بروتين يحتوى على ١٩١ حامض أميني بترتيب محدد وبالتالى فإن الجين الذي ينسخ ويترجم إلى هذا البروتين يحتوى على تتابع نيوكليوتيدى محدد من ٧٣ نيوكليوتيده (٣ × ١٩١) تمثل الشفرات اللازمة لكل الأحماض الأمينية التي يتركب منها هذا البروتين. ولقد تم تخليق الچين الذي ينتج هذا البروتين صناعياً باستخدام الطرق الكيميائية ثم كلونته (Cloning) بعد ذلك في بكتيريا القولون £. coli المحصول على بكتيريا مكلونة بهذا الجين باتباع نفس الخطوات السابقة في كلونة البكتيريا بچين إنتاج هرمون السوماتوستايتن حيث أمكن الحصول على سلالة بكتيريه مكلونه بهذا الجين الذي ينتج هرمون السوماتوتروبين تحت النظام الحصول على سلالة بكتيريه مكلونه بهذا الجين الذي ينتج هرمون السوماتوتروبين تحت النظام

التحفيزى بادخال هذا الجين فى اوبرون اللاكتوز كما هو الحال فى البكتيريا المكلونه بجين هرمون السوماتوستاتين عن طريق البلازميد pBR322 المعاد توليفه بهذا الجين وكل من بروموتور واوبريتور والجين Lac I وجزء من الجين z لاوبرون اللاكتوز.

## ثالثاً: البكتيريا الملكونه بحين هرمون الأنسولين

#### **Bacterial Clone with Insulin Gene**

يرجع مرض السكر إلى انخفاض تركيز هرمون الأنسولين (Insulin) في الدم. وهذا الهرمون تنتجه الخلايا بيتا (β-cells) الموجودة في البنكرياس ونظراً لأن هذا الهرمون يقوم بتنظيم تركيز سكر الجلوكوز (Glucose) في الدم فإن انخفاض تركيز هذا الهرمون في الدم يؤدى إلى ارتفاع تركيز سكر الجلوكوز في الدم بدرجة قد تؤدى إلى الوفاة. وعادة ما يعالج المرضى بحقنهم بجرعات من هرمون الأنسولين المحضر من بنكرياس الخنازير أو الحيوانات المنبوحة، وعلى الرغم من فعالية هذا الهرمون إلا أنه بسبب الحصول عليه من حيوانات مختلفة فقد بسبب بعض الأعراض الجانبية غير المرغوبة كما أن عملية عزله وتنفيته من البنكرياس يعتريها كثير من التعقيد إلى جانب تكلفتها المرتفعة.

ونظراً لأن الأنسولين البشرى يكون أفضل من الأنسولين المستخلص من الحيوانات الأخرى في علاج مرض السكر إلا أن عدم إمكانية الحصول عليه من الإنسان دفعت الباحثين في مجال هندسة الچينات أو الهندسة الوراثية إلى استخدام بكتيريا القولون E. coli المكلونه بچين إنتاج هذا الهرمون في إنتاجه بطريقة اقتصادية وبكميات كبيرة يمكن استخدامها في الأغراض العلاجية. وينتج هرمون الأنسولين في خلايا البنكرياس على صورة جزىء بريبروأنسولين (Preproinsulin) يحتوى على أربعة أنواع من السلاسل عديدة الببتيد على النحو التالى (شكل ۸۷):

1- N-terminal signal sequence

وهي سلسلة عديدة الببتيد تحتوى على ١٦ حامض أميني بتتابع محدد.

2- C-peptide

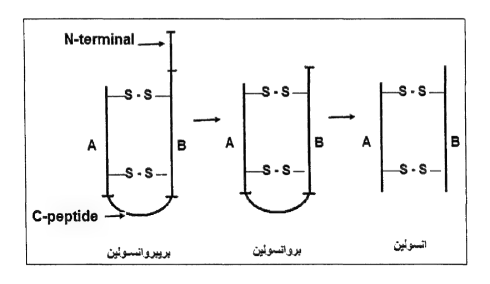
وهي سلسلة عديدة الببتيد تحتوى على ٣٣ حامض أميني بتتابع محدد أيضاً.

3- A-chain

وهي سلسلة عديدة الببتيد تحتوى على ٢١ حامض أميني بتتابع محدد كذلك.

4- B-chain

وهي سلسلة عديدة الببتيد تحتوى على ٣٠ حامض أميني بتتابع محدد.



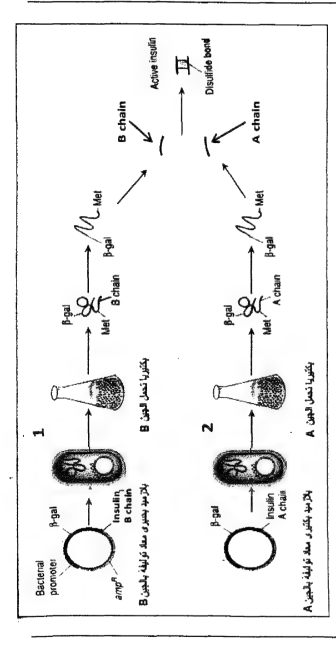
شكل (٨٧): يوضح إنتاج هرمون الأتسولين بواسطة خلايا البنكرياس فى صورة جزى بهريبرواتسولين (Proinsulin) وتحويله إلى جزىء بروأنسولين أولى (Proinsulin) ثم تحول الأخير إلى جزىء الأنسولين الفعال وظيفياً الذى يحتوى على كل من السلسلة عديدة الببتيد A و السلسلة عديدة الببتيد B فقط.

وتحدث تحورات لهذا الجزيء (بريبروأنسولين) تتمثل في إزالة السلسلة عديدة الببتيد (Proinsulin) وبذلك يتحول هذا الجزيء الأولى إلى جزيء بروأنسولين (Proinsulin) وولى ذلك إزالة السلسلة عديدة الببتيد C-peptide وبذلك يتحول جزيئي البروانسولين (Insulin) إلى جزيء الأنسولين (Insulin) الفعال وظيفياً والذي يتركب فقط من كل من السلسلة عديدة الببتيد A والسلسلة عديدة الببتيد (AV) وعلى ذلك تستخدم سلالتين بكتيريتين لإنتاج هرمون الأنسولين أحدهما يجب كلونتها بالجين A الذي ينتج السلسلة عديدة الببتيد A والسلالة الأخرى مكلونه بالجين B الذي ينتج السلسلة عديدة الببتيد الخلوات التالية (شكل ۱۸۸):

- 1- تخليق الچين A صناعياً الذي يحتوى على التتابع النيوكليوتيدى الذي يحمل الشغرات اللازمة للتعبير عن الأحماض الأمينية الإحدى وعشرون حامض أميني التي تدخل في تركيب السلسلة عديدة الببتيد A أي تخليق الچين الذي يحتوى على التتابع النيوكليوتيدى المحدد المكون من A7 زوج A7 من النيوكليوتيدات باستخدام الطرق الكيمياوية.
- ٢- تخليق الچين B صناعباً الذى يحتوى على تتابع نيوكليوتيدى محدد مكون من ٩٠ زوج من النيوكليوتيدات (٣٠٠٣) والذى يحمل الشفرات اللازمة للتعبير عن الأحماض الأمينية الثلاثين والتي تدخل في تركيب السلسلة عديدة الببتيد B.
- ٣- كلونة كل من الچين A والچين B المخلقان صناعياً ببلازميد بكتيرى معاد توليفه (R.P.) يحتوى على الچين A او الچين B بجانب إحتوائه على الچين المخبر Reporter gene (R.G.) وهو چين المقاومة لأحد المضادات الحيوية البكتيرية وذلك لإنتخاب البكتيريا المكلونة بأى من الچينين A أو B.

- و- إنتخاب البكتيريا المكلونة بأى من الچين A أو الچين B بإضافة المضاد الحيوى الامبيسلين
   إلى المزرعة البكتيرية.
- ٦- تقوم البكتيريا المكلونة بهذا البلازميد المعاد توليفه بالصورة السابقة والذى يحمل الچين A في إنتاج السلسلة عديدة الببتيد A بينما تقوم السلالة الأخرى المكلونة بالبلازميد المعاد توليفه والذى يجمل الچين B في إنتاج السلسلة عديدة الببتيد B تحت النظام التحفيزي.
- ٧-تنقية واستخلاص كلاً من السلاسل عديدة الببتيد A وكذلك السلاسل عديدة الببتيد B من كلا
   السلالتين البكتيرتين المكلونتين بأى من الجينين A أو B.
- ٨-خلط كلاً من النوعين من السلاسل عديدة الببتيد A و B معاً لتكوين هرمون الأنسولين
   الفعال وظيفياً.

ولقد خضع هذا الهرمون البشرى والمنتج بواسطة بكتيريا القولون المكلونة بچينات إنتاج هرمون الانسولين لاختبارات عديدة من أجل التأكد من سلامة استعماله وبدأ تسويقه تجارياً في عديد من البلدان مما جعله واحداً من أهم تطبيقات هندسة الچينات في البكتيريا التي أخذت طريقها إلى حيز التنفيذ.



شكل(٨٨) : بوضح خطوات إنتاج هرمون الأسولين بواسطة البكتيريا E-coli المكانيريا الماك-E: ا-كلونة البكتيريا بالبلازميد المعاد توليفه بچين إنتاج الملسلة عديدة الببتيد B.

٣-كلونة البكتيريا بالبلازميد المعاد توليفه بچين لبتاج الململة عديدة البيتيد ٨. حيث تقرم كلا السلالتين البكتيريتين بإنتاج كل من السلامل عديدة الببتيد B و B بصورة مستقلة ثم تنقيتها وخلطهما معاً للحصول على هرمون الأنسولين الفعال وظيفيًا.

# الباب الحادى عشر العلاج الچيني Gene Therapy

العلاج الچيني هو أحد تطبيقات تكنولوچيا الـــ DNA المعاد توليفه المبتكرة والذي يقدم عديد من الوسائل واسعة الانتشار لعلاج العديد من الأمراض الوراثية.

ومن الناحية التاريخية أنه في سبتمبر عام ١٩٩٠ كانت الطفلتين أشاني Ashani وسينثيا Cynthia أول حالة من حالات العلاج الچيني في علاج مرض وراثي. فقد ورثت كل طفلة منهما الچين الطافر الذي يسبب نقص المناعة الخطير والذي يجعلهم غير قادرين على مقاومة العدوى الممرضة. وكان علاجهم الچيني بإمداد أي منهما ببلاين من الخلايا التي تحمل الچين الطبيعي والذي يعوض وجود البروتين الطافر غير الفعال وظيفياً والمنتج بواسطة الخلايا المريضة.

ويتضح من ذلك جلياً أن الفكرة الأساسية للعلاج الچيني تبدو سهلة جداً والتي تتمثل في إدخال الچين الطبيعي في الخلايا التي تحمل الچين الطافر. ومن الناحية النظرية أنه عندما يكون المرض الوراثي سببه چين مفرد طافر فإن علاجه يكون بطريقة مباشرة بالمعاملة بالچين الطبيعي عن طريق إدخال الچين الطبيعي والذي يقوم بصناعة البروتين الطبيعي الفعال وظيفياً والذي يقوم بالوظيفة المناسبة في الخلايا المريضة.

والمقدرة على وضع الخطة الناجحة للعلاج الجيني تعتمد على معرفة كينونة وطبيعة الجين الطافر والذي يسبب المرض كما تتطلب معرفة العلماء المعرفة الكاملة حول نظم التعبير الجينى والخطوات البيوكيميائية التي تحدث في كل من الخلايا السليمة والخلايا المريضة وذلك

لتصميم ووضع الطريقة المثلى للعلاج الجيني بما فيها الطريقة المثلى لتوصيل الجين العلاجي الطبيعي إلى الخلايا الهدف من جسم الإنسان.

وعلى الرغم من نجاح العلاج الجيني الأولى في علاج كل من الطفلتين أشاني Ashani وسينثيا Cynthia إلا أنه ظهرت كثير من نقاط الجدل حول العلاج الجيني في التسعينات من القرن العشرين والتي مازالت مستمرة حتى الآن حيث مازال يواجه كثير من الاعتراضات قبل أن يصبح علاج واسع الانتشار لعلاج بعض الأمراض الوراثية ومع ذلك استخدمت طرق العلاج الجيني الخاصة كعلاج ناجح لبعض الأمراض الوراثية المعينة حيث أن بعض حالات العلاج الجيني تم إجراؤها على حالات مرضية في الإنسان.

ومن بين أهم الاعتراضات التي تواجه استخدام العلاج الچيني هو الحاجة إلى وجود آلية آمنة لتوصيل الچين العلاجي. وهذه الآلية تتضمن وجود حامل (Vector) للچين العلاجي والذي يقوم بكل دقة بتوصيل الچين إلى الخلايا الهدف في جسم الأفراد المرضى. والحاملات (Vectors) المستخدمة في العلاج الچيني هي عبارة عن جزيئات من الـ DNA الفعالة في توصيل الچين العلاجي إلى الخلايا المريضة من جسم الإنسان. ولقد اشتقت هذه الحاملات من عديد من المصادر منها الـ DNA لچينوم الرتروڤيروسات (Retroviruses) والأدينوڤيروسات عديد من المالك البلازميدات (Plasmids) البكتيرية من الـ DNA الدائرية ومزدوجة الخيط وكذلك كروموسومات الكائنات حقيقية النواة المصنعة معملياً.

ويوجد طريقتين رئيسيتين للعلاج الچيني والتي تعتمد على ما إذا كانت الخلايا المريضة تعالج داخل جسم المريض (In vivo) وفيها يجب استخدام طرق توصيل الچين العلاجي والتي توجه بكل دقة الچين العلاجي إلى خلايا خاصة من جسم المريض. أما إذا كان العلاج الچيني خارج جسم المريض (Ex vivo) فإنه يجب عزل وإزالة الخلايا المريضة من المرضى وإدخال الچين العلاجي بها في المعمل ثم إعادة هذه الخلايا التي تحتوي على الچين العلاجي إلى داخل جسم نفس المريض.

## General Principles of Gene Therapy الأساسيات العامة للعلاج بالجينات

تعتمد معظم الطرق المباشرة للعلاج الچينى على اصلاح الفشل الوراثى الذى يسببه چين مفرد (Single gene) عندما تكون نسختى (Two copies) الچين غير فعالتين وظيفياً وذلك بالنسبة للأمراض الوراثية المتنحية. فإحلال نسخة جديدة وسليمة من الچين يمكنها أن تعالج هذا الفشل الوراثي وهذا ما يعرف أحياناً بالعلاج الچينى بالإحلال (Replacement gene therapy) واحد من والذى غالباً ما يشمل الأمراض الوراثية التى غالباً ما تؤثر على عضو (Organ) واحد من الجسم أو قليل من أعضاء الجسم والخطوات الأساسية للعلاج الچينى بالإحلال هى:

- ١ تحديد وتعيين وتوصيف الچين وهي أول خطوة في العلاج الچيني بالإحلال حيث يجب تحديد وتعيين الچين المسئول عن الفشل الوراثي.
- ٧- اختيار الحامل (Vector) المناسب للچين . فمن الناحية العملية فإن معظم الحاملات التي تستخدم في توصيل الچين إلى المرضى تتم باستخدام بالزميدات بكتيرية كحاملات للچين السليم وقد يستخدم أحياناً العلاج الچيني بطريقة مباشرة باستخدام قطعة من الــ DNA تحمل الچين العلاجي (Therapeutic gene) وهي أكثر طرق التوصيل الخاصة المستخدمة في العلاج الچيني، وتستخدم في معظم الحالات الأخرى القيروسات المتحورة كحامل للچين العلاجي، ولكن نظراً لأن بعض القيروسات تسبب بعض الأمراض لذلك يجب نزع أسلحتها بطريقة وراثية حتى لا تسبب أي مرض . ورغم ذلك فإن حوالي ٧٠% من محاولات العلاج الچيني في الإنسان كانت تستخدم القيروسات المحوره كحاملات (Vectors) للچين العلاجي ويستخدم لهذا الغرض مجموعتين رئيسيتين من القيروسات هما: الادينوڤيروسات (Adenoviruses) .
- ٣- كلونة الچين العلاجي وذلك من خلال ربط (Joining) الچين العلاجي بالحامل المناسب بحيث يكون البناء المكون من الچين العلاجي أو الچين السليم والحامل مصمماً بطريقة تسمح بإظهار التعبير الچيني المناسب له بمجرد أن يتواجد في خلايا المرضى.
- ٤- توصيل الچين العلاجي أو الچين السليم للمرضى ويتم ذلك بواسطة عديد من الطرق المتنوعة منها:
   أحقن البناء المكون من الچين السليم والحامل في مجرى الدم أو في نسيج أخر.

- ب- في بعض الحالات تزال بعض الخلايا من المرضى ويجرى هندستها وراثياً بالخال الچين السليم ونلك بتنمية هذه الخلايا في مزارع خلوية ثم تعاد هذه الخلايا المهندسة وراثياً والتي تحتوى على الچين السليم مرة أخرى إلى المرضى وتعرف هذه الطريقة بالعلاج الچيني خارج الخلية (Ex vivo gene therapy) وذلك لأن هندسة الچينات وراثياً تتم خارج جسم المريض.
- ج- فى بعض الحالات الأخرى يتم توصيل الجين السليم والحامل الذى يحمله بطريقة مباشرة إلى المريض عن طريق الحقن المباشر داخل الأنسجة عن طريق أداة قذف (Gene gun) أو بادخاله فى اليبوسومات (Liposomes) وهذا ما يعرف بالعلاج الچينى داخل الخلية(Liposomes).

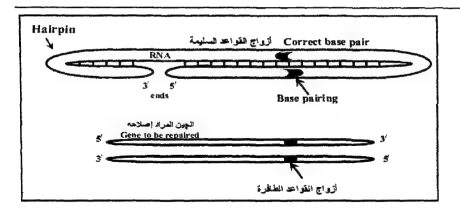
# Gene therapy by gene patching العلاج الجيني بإصلاح الجين

فى العلاج الچينى بالإحلال يكون عادة فى إحلال كل الچين الفعال وظيفياً بنسخه (Copy) كاملة من الچين الفعال وظيفياً (الچين السليم). ومع ذلك فإن بعض الچينات غير الفعالة وظيفياً يرجع إلى احتوائها على تغير فى نيوكليوتيده واحدة عن الچين الطبيعى والفعال وظيفياً، ففى مثل هذه الحاله فإنه يمكن اصلاح (Patched) هذا الچين بدلاً من إحلاله بچين فعال وظيفياً كاملاً. ويمكن أن يجرى هذا الإصلاح للچين عن طريق حدوث العبور (Crossing over) بين قطعة الچين صغيرة من السلام عديدة النيوكليوتيدات السليمة بتلك النيوكليوتيدات المتغيرة أو المتحورة فى غير الفعال وظيفياً. ويجب أن تكون تلك القطعة الصغيرة من السلام التى تستخدم فى الإحلال والتى تحتوى على النيوكليوتيدات السليمة طرفيها ملتويان (Hairpen) لحمايتهما ومنع تكسيرهما بواسطة إنزيمات على النيوكليوتيدات الطريقة مازالت فى مراحلها التجريبية (شكل ٨٩).

# الادينوفيروسات كحاملات في العلاج بالجينات

## Adenovirus vectors in Gene Therapy

الادينوڤيرس (Adenovirus) هو ڤيرس بسيط نسبياً مادته الوراثية عبارة عن جزىء مزدوج الخيط من الـــ DNA في صورة خطية أو طولية ويحتوى على حوالى ٣٦٠٠٠ زوج من النيوكليونيدات وينتهى طرفى الـــ DNA ببروئين طرفى لحماية طرفى الـــ DNA ويهاجم هذا الڤيرس خلايا الإنسان والفقاريات الأخرى.

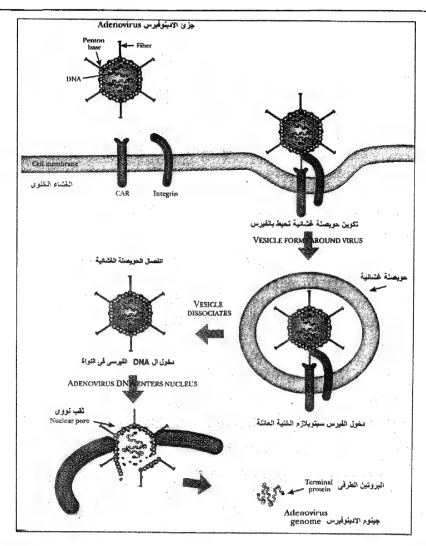


شكل (٨٩): إصلاح الجين الطافر بإحلال النيوكليوتيدات السليمة أو الطبيعية محل تلك الطافرة أو المتغيرة بواسطة حدوث العبور (Crossing over) بين النيوكليوتيدات السليمة والطافرة في الجين الطافر.

ويتركب الجزىء القيرسى من غلاف بروتينى معقد التركيب يحتوى بداخله على جزىء السلام المزدوج الخيط، كما يحتوى الجزيء القيرس على ألياف (Fibers) بروتينية والتي ترتبط بسطح الخلية العائلة عند مواقع استقبال خاصة على سطح الخلية العائلة حيث ترتبط قمة هذه الألياف عند مواقع الاستقبال في الخلية العائلة (شكل ٩٠).

ويتم دخول جزيء القيرس بالكامل إلى الخلايا العائلة عن طريق التعرف على كلاً من المستقبلين Integrin, CAR وبعد ذلك يحقن القيرس مادته الوراثية (DNA) داخل النواة من خلال ثقب في الغلاف النووى (شكل ٩٠). ولقد كانت الادينوڤيروسات أول القيروسات التي اختيرت كحاملات (Vectors) للاستخدام في العلاج الجيني في الإنسان وذلك للأسباب التالية:

- ١ أنها أقل ضرراً.
- ٢- أنها غير مسرطنة بمعنى أنها لا تسبب أوراماً سرطانية .
- ٣- من السهل تنميتها نسبياً ويمكنها أن تنتج كميات كبيرة من الڤيروسات الجديدة.
  - ٤-دورة حياتها (Life cycle) معروفة تماماً.
    - ٥- وظيفة معظم حيناتها معروفة.
  - آلتتابع النيوكليوتيدى الكامل لها متاحاً ومعروفاً.



شكل ( • • ): خطوات دخول الادينوفيرس (Adenovirus) الخلابا الحيوانية عن طريق النعرف على المستقبلين CAR والـــ Integrin الموجودين على الغلاف الخلوى للخلية الحيوانية حيث يتم دخول الفيرس إلى الخلية عن طريق حويصلة غشائية تحيط بالفيرس والتي تتفصل عن الفيرس في المستوبلازم. ويقوم الفيرس بحقن الــــ DNA الخاص به في النواة من خلال تقب في الغلاف النووى.

والعدوى البسيطة بهذه القيروسات تسبب بعض الألتهابات إلا أنها قد تسبب بعض الأمراض الخطيرة في الأفراد التي نظامها المناعي مصاب أو ضعيف. وعلى ذلك عند تصميم هذه القيروسات لاستخدامها كحاملات لچينات العلاج الچيني فإنه يجب نزع هذه القيروسات من أسلحتها وذلك بشل نظام تضاعفها بإزالة الچين الذي ينتج بروتين (E1A) وهو البروتين القيرس الذي ينتج بروتين فور حدوث العدوى بالقيرس وهذا البروتين يقوم بوظيفيتن:

١- يعزز نسخ جينات القيرس الأخرى.

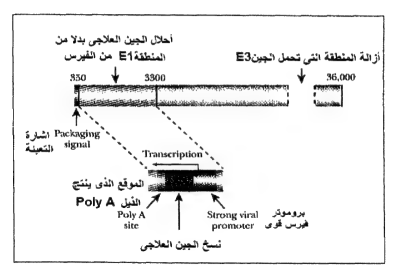
٧- أنه يرتبط ببروتين الخلية العائلة (Rb) والذي يمنع الخلية بصورة طبيعيه من الدخول في مرحلة تضاعف الــ S-phase) DNA وبالتالي يحث الخلية العائلة في إظهار التعبير الچيني للچينات اللازمة لتخليق الــ DNA والتي يستخدمها الڤيرس لتضاعفه الذاتي. ويتم الحصول على جزيئات الڤيرس المشلولة معملياً بتنميتها على خلايا عائله معدلة چينياً تحتوى على الچين الڤيرسي E1A مدموجاً في الــ DNA للخلية العائلة. وجزيئات الڤيرس الناتجة بواسطة هذه الطريقة لا يمكنها أن تتضاعف أو تتكاثر داخل الخلايا الحيوانية الطبيعية.

ويجب أن يكون طول جزيء الـــDNA في القيرس المعدل چينياً يماثل طول الطراز البرى (Wild-type) من هذا القيرس حيث أنه إذا كان طول جزيء الـــDNA في القيرس المعدل چينياً أطول أو أقصر بمقدار °% من طول الـــDNA في الطراز البرى تفشل عملية تكوين جزيئات القيرس الكاملة الجديدة.

ونظراً لأن عملية الخال الجين العلاجي في الــــ DNA الثيرس قد تجعله أطول من الطرز البرى عن طريق إحلاله بدلاً من الجينات التي تسبب شل تضاعف الثيرس فإنه تفشل عملية تكوين جزيئات ڤيرسية كاملة ولكن إزالة بعض الأجزاء من الـــ DNA الڤيرسية غير الضرورية قد تحل هذه المشكلة (شكل ٩١) وعلى الرغم من أن الجينات التي تحملها هذه الڤيروسات المهندسة چينياً يحدث لها تعبير چيني بنجاح في الأنسجة الحيوانية إلا أن هناك بعض المشاكل منها:

 المشكلة الرئيسية هي أن العدوى الڤيرسية تستمر لفترة قصيرة وعلى ذلك فإن التعبير الچينى للچينى يظهر لعدد قليل من الأسابيع فقط قبل أن يقوم النظام المناعى للكائن بإزالة الڤيرس. ٢. أن المرضى الذين تكونت لديهم مناعة ضد القيرس العلاجى فإن العدوى الثانية بنفس القيرس المهندس چينياً سوف نفشل وعلى ذلك فإن أستخدام هذه القيروسات المعدلة چينياً كحاملات للچينات فى العلاج الچيني لا يمكن استخدامها على المدى الطويل من العلاج الچيني فى علاج الأمراض الوراثية.

وحتى فى وجود مثل هذه المشاكل فاستخدام هذه المثيروسات المعدلة چينياً كحاملات (Vectors) للچينات يساعد كثيراً فى توصيل الچينات المهلكة (Deadly genes) إلى الخلايا السرطانية حيث تكون الفترة القصيرة من التعبير الچينى للچين المهلك كافية لتدمير الخلايا السرطانية. ونظراً لأن عديد من السرطانات (Cancers) تنتج خلاياها البروتين المستقبل CAR بمستويات عالية فإن الغالبية العظمى من العلاج بالأدينوڤيرس تكون موجهه حالياً إلى الخلايا السرطانية.



شكل ( ٩١): يوضح هندسة الادينوقيرس چينياً لإستخدامه في العلاج الچينى حيث يجب أن يكون طول السـ DNA في الثيرس الطبيعي والذي يحتوى على ٣٦ الف زوج من القواعد وذلك لحدوث التجميع المناسب لجزيئات الثيرس الكاملة ويتم هندسة الثيرس چينياً على النحو التالى: ١- إحلال الجين العلاجي (Therapeutic gene) بالمنطقة (E).

 $E_3$  gene إذا كان الجين العلاجى أكبر من منطقة  $(E_1)$  فإنه يجب إزالة المنطقة التي تحمل الجين E3 gene وذلك المحصول أو الأحتفاظ بالطول الثابت لطول الــ DNA الفيرس والمعدل جينياً والذي يماثل تماماً طول الــ DNA في الفيرس الطبيعي.

# العلاج الجينى لتليف الرئة بواسطة الادينوفيرس

#### Cystic Fibrosis Gene Therapy by Adenovirus

نظراً لأن الرئه (Lung) سهلة المنال للعدوى القيرسية فإن تليف الرئه (Lung) سهلة المنال للعدوى القيرسية فإن تليف الرئه (Lung) بعتبر المرشح الأول للعلاج الجيني ، ولقد أمكن كلونة الجين الطبيعى السليم وأدخل في ادينوڤيرس مشلول (Crippled adenovirus) ومعاملة الفئران (Rats) بالڤيرس المهندس وراثياً بالرش على الأنف والرئة ثم أجرى نفس الشيء بعد ذلك على الإنسان. ولقد وجد ظهور التعبير الجيني للجين السليم في بعض الحالات وتم استعادة حركة أيون الكلوريد (Chloride ion) ولكن لسوء الحظ فشل هذا التعبير الچيني بعد فترة ٣٠ يوم وأن تكرار الجرعة من الڤيرس المعدل چينياً كان ذات تأثيرها ضعيف ويرجع ذلك أساساً على تعرف النظام المناعي على الڤيرس وتحطيمه ونأمل في المستقبل طقريب بان تحسين الحامل سوف يسمح بعلاج تليف الرئه بواسطة الرش بالأنف (Nasal sprays) بالڤيرس المهندس چينياً ، ومع ذلك يجب ملاحظة أن هذا العلاج الچيني يعالج فقط الأعراض الموجودة في الرئة ولكنه لا يصحح الفشل الوراثي في الخلايا التناسلية حيث يظل يورث هذا الفشل الوراثي إلى النسل.

# Retrovirus Gene Therapy العلاج الجيني بالرتروفيرس

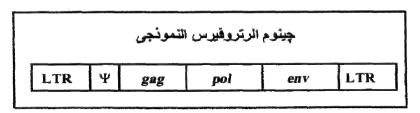
الرتروڤيروسات (Retroviruses) هي مجموعة من الڤيروسات التي تخزن معلوماتها الوراثية في صورة خيط من الـــ RNA والذي يتحول إلى خيط مزدوج من الـــ DNA داخل الخلية العائلة عند حدوث العدوى. وهذه المعلومات الوراثية (الچينات) التي أصبحت في صورة DNA وبعد ادماجها في چينوم (DNA) الخلية العائلة تعمل مثل باقي چينات الخلية العائلة من تخليق جزيئات ANA ڤيرسية جديدة وكذلك تخليق كل البروتينات اللازمة لتكوين جزيئات الغلاف البروتيني الڤيرس والتي يحدث لها تعبئه لتكوين جزيئات الغرس والتي يحدث لها تعبئه لتكوين جزيئات ڤيرسية جديدة كاملة التكوين. ويهاجم هذه المجموعة من الرتروڤيرسات العديد من طرز خلايا الثبيات ولكي تحدث العدوى الناجحة بهذا الڤيرس يجب أن تكون الخلايا العائلة في مرحلة الانقسام الخلوى حيث أن هذا الطراز من الڤيروسات لا يستطيع عدوى ومهاجمة الأنسجة التي توقفت خلاياها عن الانقسام الخلوى. ومع ذلك كانت الرتروڤيروسات عدوى ومهاجمة الأنسجة التي توقفت خلاياها عن الانقسام الخلوى. ومع ذلك كانت الرتروڤيروسات متميزه في حمل أول چين للعلاج الجيني في الإنسان.

#### Structure of Retrovirus particle

# تركيب جزيئي الرتروقيرس

يتركب جزيئى الرتروڤيرس من غلاف بروتينى مزدوج أحدهما غلاف داخلى (Capsid) يحيط بالمادة الوراثية للڤيرس (RNA) والآخر غلاف خارجى يتركب من طبقة مزدوجة من الدهون والذى يشتق من الغلاف السيتوبلازمى للخلية العائله والمادة الوراثية فى هذا الڤيرس (RNA) تتركب من ثلاثة جينات تركيبية (Structural genes) وهى (شكل ٩٢):

- الجين gag يحمل الشفرات اللازمة للتعبير عن البروتينات التي تدخل في تركيب الماتركس
   (Matrix). وكذلك الغلاف البروتيني الداخلي.
- Protease الچين pol يحمل الشفرات اللازمة للتعبير عن البروتينات التي تنتج إنزيم السـ pol Portease وإنزيم النسخ العكسى Reverse transcriptase والذي يقوم بنشاط إنزيم البلمرة RNase-H اي أنه إنزيم ذو نشاط مزدوج وأيضاً إنزيم Polymerase.
- ۳- الچين env يحمل هذا الچين الشفرات اللازمة للتعبير عن البروتين الذى يدخل فى تركيب
   الجليكوبروتين (Glycoprotein) الذى يدخل فى بناء وتركيب مواقع الاستقبال الفيرسية.



شكل (٩٢): الجينوم النمونجى للرتروقيرس (Typical retrovirus genome) حيث يحتوى على إشارة تجميع جزيئات القيرس (ψ signal) والجينات env, pol, gag بين الطرفين المعروفين باسم LTR.

وبالاضافة للچينات التركيبية الثلاثة السابقة يحتوى الچينوم الڤيرس (RNA) على ما يلى:

أ- التتابعات النيوكليوتيدية المتكررة الطويلة والطرفية (Long Terminal Repeats (LTR) والتى تقع فى كل من الطرف '3 والطرف '5 من الـــRNA الثيرسى وهذه التتابعات النيوكليوتيدية (LTR) يحتاجها الثيرس فى ادماج نسخه الـــDNA للثيرس بجينوم (DNA) الخلية العائله.

- ي-التتابع النيوكليوتيدى المعروف باسم ψ nucleotide sequences والمحصورة بين الچين gag والتتابعات النيوكليوتيدية (LTR) في الطرف 5 من الــ RNA والتي تعطى الاشارة اللازمة التعبئة جزيئات الــ RNA الثيرسية والبروتينات الثيرسية التي يتركب منها الغلاف البروتيني الثيرس التكوين جزيئات ثيرسية جديدة كامله.وتتلخص دورة تكاثر (Life cycle) هذا الثيرس (Retrovirus) داخل الخلية العائله في الخطوات التالية:
- ا) تبدأ دورة التكاثر بارتباط القيرس الكامل بالخلية العائله عن طريق مواقع الاستقبال الموجودة على سطح الخلية العائله وتلك الموجودة على الغلاف الخارجي للقيرس والتي من خلالها يدفع القيرس مادته الوراثية (RNA) والمحاطة بالغلاف القيرسي الداخلي داخل الخلية العائله.
- ۲) يحدث النسخ العكسى (Reverse transcription) لخيط الـــRNA الڤيرس بواسطة إنزيم النسخ العكسى الڤيرسى وتكوين خيط مفرد من الـــRNA والذي يتحول إلى جزىء من الـــRNA مزدوج الخيط بواسطة نفس الإنزيم.
  - ٣) يقوم إنزيم الـــIntegrase بادماج الـــDNA الثيرسي الناتج داخل چينوم (DNA) الخليه العائله.
- أ) تقوم الجينات القيرسية التي تم إدماجها في DNA الخلية العائله باستخدام كل مكونات الخلية العائله التي تتطلبها عمليات إنتاج جزيئات من الـــRNA القيرسية الجديدة وكذلك البروتينات القيرسية المختلفة التي تدخل في تركيب الأغلفة القيرسية وكذلك تلك التي تدخل في تركيب مواقع الأستقبال القيرسية وبالتالي يتم إنتاج كل هذه المكونات داخل الخلية العائله والتي تتجمع بعد ذلك لتكوين جزيئات قيرسية جديدة كاملة.
- و) يحدث تبرعم (Budding) في جزء من الجدار الخلوى للخلية العائله عند مواقع الاستقبال للخلية العائله وهذا النبرعم تخرج من خلاله جزيئات ال فيرس الكامله من الخليه العائله وبذلك تنتهى عملية تكاثر القيرس وخروج منات من جزيئات الرتروقيرس (Retrovirus) الجديدة.

ولقد استخدم هذا الطراز من الرتروڤيرس (Retrovirus) كحاملات للچين العلاجي حيث كانت متميزة في حمل أول چين استخدم في العلاج الچيني بنجاح في الإنسان، وعند استخدام هذا الطراز من الڤيروسات كحامل للچين العلاجي فإنه يجب نزع السلاح الذي تستخدمه في تكاثره داخل الخلية العائله وهي الچينات التركيبية (Structural genes) الڤيرسية الثلاثة السابقة الذكر وإحلالها بالچين المكلون (Cloned gene) (شكل ٩٣) أو الچين العلاجي وبالتالي فإنها لا

تستطيع أن تتكاثر داخل الخلية العائلة وتعرف مثل هذه الفيروسات باسم الفيروسات المعدلة چينياً والتي يجب أن تحتوى على النتابع النيوكليوتيدى الذى ينتج إشارة التعبئه وهو النتابع النيوكليوتيده المتكررة الطويلة (LTR) في كل من النيوكليوتيده للمتكررة الطويلة (LTR) في كل من الطرف /5 والطرف /3 من خيط السـRNA الفيرس. وهذا الطراز من الفيروسات والمعدلة چينياً يمكنها أن تحمل ما بين ١٠٠٠ إلى ٨٠٠٠ زوج من القواعد والتي يتم إبخالها في الچينوم الفيرس المعدل چينياً. ويقود البروموتور الفيرس بالطرف /5 التعبير الچيني للچين المكلون (Cloned gene) أو الچين المنقول (T.G.).

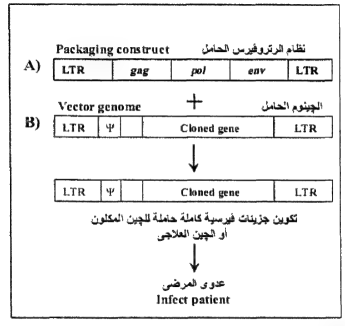
وبعد حدوث العدوى بهذا القيرس المعدل چينياً فإن الـــRNA الموجود داخله يحدث له نسخ عكسى لتكوين نسخه من الـــDNA على الرغم من أن هذا الحامل القيرس لا يحمل نسخه من الجين الذى ينتج إنزيم النسخ العكسى إلا أن قليل من حزيئات هذا الإنزيم تكون موجودة فى جزيئات القيرس. والصورة النمونجية لإستخدام الرتروقيرس كحامل للجين العلاجى هى إحلال الجين المكلون (Cloned gene) محل الجينات التركيبية الثلاثة gag و pol و env ثم بعد ذلك إدماج هذا الرتروقيرس المعدل جينياً داخل الـــDNA للخلية العائلة.

والصورة النمونجية لإكثار هذا الطراز من الڤيروسات لإستخدامها كحاملات للچين العلاجي (الچين المنقول) تكون باستخدام طرازين مختلفين من هذا الرتروڤيرس في عدوي الخلايا العائلة هما (شكل ٩٣):

1 – الفيرس الحامل للچين العلاجي (Therapeutic vector) والذي يحمل الچين المكلون Cloned (الجين العلاجي) بدلاً من الجينات الثلاثة env, pol, gag (الجين العلاجي) بدلاً من الجينات الثلاثة

٧- الڤيرس اللازم أتعبئة جزيئات كاملة ويسمى باسم (Packing construct) والذى يحدث له إدماج داخل DNA الخلية المنتجة ويحتوى على الچينات الثلاثة env, pol, gag ولكنه لا يحتوى على إشارة تعبئة الجزيئات الڤيرسية (w signal) وبالتالى فإنه لا يستطيع تعبئة نفسه وتكوين جزيئات ڤيرسية كامله من الڤيرس وعلى ذلك فإن جزيئات الرتروڤيرس الناتجة سوف تتكون فقط من الرتروڤيرس الحامل للچين المكلون أو الچين العلاجي. وعندما يوجد كلا الطرازين من الڤيروسات السابقة داخل الخلية العائلة فإنه يحدث تجميع لجزيئات ڤيرسية كامله معدلة چينياً

يمكن استخدامها في العلاج الچيني للحالة المرضية (شكل ٩٣). ونظراً لأن هذا الطراز من القيروسات والتي تستخدم كحاملات للچين المنقول (.T.G) أو الچين العلاجي تكون خالية تماماً من الچينات التي تتنج البروتينات القيرسية فإنها لا تسبب حدوث استجابة مناعية وبذلك لا تسبب إالتهابات معنوية للأفراد المرضى كما أنها تمتاز بمقدرتها على الاندماج داخل السلم DNA للخلية العائلة وبذلك فإن الچين المستخدم في العلاج الچيني والذي يحمله هذا الطراز من القيروسات سوف يصبح جزء ثابت ومستديم من كروموسومات الخلية العائلة.



شكل (٩٣): النظام المستخدم لإكثار الرتروفيرس الحامل للجين المكلون أو الجين العلاجي والذي يتركب من:

رتروڤيرس ناقص يحتوى على كل الجينات ماعدا إشارة التعبئة  $(\psi)$  ويعرف ببناء التعبئة (Packaging construct) والذي يحدث له إدماج في جينوم (DNA) الخلية المنتجة (Producer cell).

env, pol, gag رُمْرُولْيْرُس يَحْمَلُ الْجِينَ الْمُكُلُونِ (Cloned gene) بدلاً من الْجِينَات التَركيبية الثلاثة PB رُمُرولْيْرُس يَحْمَلُ الْجِينَ المكلونِ. وتعرف باسم جِينوم الحامل (Vector genome) للجِين المكلون.

وعندما يتواجد كلاً من الطرازين من الرتروڤيرس داخل الخلية العائلة سوف تتكون جزينات ڤيرسية كاملة معدلة چينياً تحتوى على الچين المكلون (Cloned gene) تستخدم في الأغراض العلاجية.

# العلاج الجيني بالرتروفيرس نعلاج مرض نقص المناعة القاسية

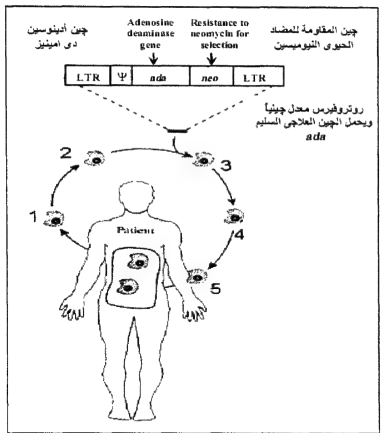
#### Retrovirus Gene Therapy for SCID

ينتج مرض نقص المناعة القاسية (β cell) والطراز التائى (Τ cells) عير عندما تصبح كلاً من الخلايا المناعية من الطراز بيتا (β cell) والطراز التائى (Τ cells) غير فعالة وظيفياً، وغالباً ما ينتج عن ذلك نقص كامل للإستجابة المناعية. وتوضع الأطفال المرضى بهذا المرض (SCID) داخل غرف خاصة معقمة ومثل هؤلاء الأطفال المرضى تكون معرضة بهذا المرض (SCID) داخل غرف خاصة معقمة ومثل هؤلاء الأطفال المرضى تكون معرضة للهلاك أو الموت إذا لم يجرى حمايتهم مناعياً ضد أى مرض. وحوالى ٢٠% من حالات نقص المناعة القاسية (SCID) ترجع إلى حدوث طفرة فى الچين (Ada gene) والذى ينتج إنزيم المناعة القاسية (Ada gene) والضرورى لميتابوليزم القواعد البيورينيه وأن غياب هذا الإنزيم يمنع تكوين خلايا الدم البيضاء وكذلك الخلايا المناعية من الطرز بيتا (β cells) والطراز التاثى تكوين خلايا التى تتأثر بمرض نقص المناعة القاسية (SCID) هى الخلايا الليمفاوية (T cells) الموجودة فى مجرى الدم (الأوعية الدموية) التى تنتج الخلايا المناعية بواسطة الانقسام الخلوى لخلايا النخاع.

وأول محاولة ناجحة للعلاج الجينى فى الإنسان باستخدام الرترڤيرس (Retrovirus) كحامل للچين السليم أو الچين العلاجى كانت بإمداد الطفل المصاب بمرض نقص المناعة القاسية (SCID) بنسخه من الچين السليم Ada gene على النحو التالى (شكل ٩٤).

- ا. تجهيز أو تصميم الرتروڤيرس المستخدم كحامل للچين السليم وهو الچين عميم الرتروڤيرس المستخدم كحامل للچين السليم وهو الچين (R.G.) وهو في هذه الحاله چين المقاومة للمضاد الحيوى النيوميسين (R.G.).
  - ٢. عزل خلايا النخاع (Bone-marrow cells) من الأفراد المرضى وتنميتها على بيئة لزراعة الخلايا.
- ٣. إضافة الرتروڤيرس (Retrovirus) الذي يحمل الچين العلاجي أو الچين السليم Ada gene وكذلك الچين المخبر (R.G.) إلى هذه المرزعة الخلوية. وحدوث التحول الوراثي لبعض الخلايا النامية بحصولها على الرتروڤيرس الذي يحمل الچين العلاجي أو الچين السليم.

- أ. إضافة المضاد الحيوى النيوميسين (Neomycin) إلى هذه المزرعة الخلوية والذى يؤدى إلى قتل الخلايا النامية التى لم يحدث لها تحول وراثى أى التى لم تحصل إلى الچين السليم بينما تظل الخلايا التى تحولت وراثياً بالرتروڤيرس الذى يحمل الچين السليم .
  - ٥. إنتخاب الخلايا التي حدث لها التحول الوراثي بحصولها على الجين السليم.
- ٦. توصيل هذه الخلايا المعدلة چينياً بالچين العلاجى أو الچين السليم مرة أخرى إلى جسم المرضى عن طريق الدم.



شكل (٩٤): خطوات العلاج الجينى لمرض نقص المناعة القاسية (SCID) بواسطة الرتروقيرس ١-عزل الخلايا من النخاع

٢-تعمية الخلايا المعزولة من النخاع على البيئة الغذائية وإضافة الرترڤيرس المعاد توليفه والذى يحتوى على چين
 Adenosine deaminase gene وچين المقارمة للمضاد الحيوى نيوميسين والنتابعات الطرفية (LTR).
 ٣-حدوث النحول الوراثي بالرتروڤيرس الذي يحمل الجين السليم الذي يقوم بالوظيفة الطبيعية.

- ٤- انتخاب الخلايا المتحولة وراثياً.
- ٥-إعادة هذه الخلايا مرة أخرى إلى جسم المريض عن طريق الدم.

وفى عام ١٩٩١ تم معاملة عديد من الأطفال المرضى بمرض نقص المناعية القاسية (SCID) بهذه الطريقة ولكن نظراً لأن الخلايا المناعية التائية (T cells) بعيش لفترة ما بين ٦ إلى ١٢ شهر فقط فإنه يجب تكرار هذه الطريقة من العلاج الچينى السابقة على فترات متعددة ، ومع ذلك فقد أمكن حل هذه المشكلة باستخدام خلايا الدم الجذعية (Blood stem cells) والتى تنقسم لتعطى كل طرز خلايا الدم بما فيها الخلايا المناعية كما أنها تعطى أيضاً خلايا جذعية جديدة ونظراً لقلة الخلايا الجذعية إلا أن الحبل السرى يحتوى على نسبة كبيرة من الخلايا الجذعية. وفي عام ١٩٩٣ تم الحصول على خلايا الدم الجذعية من الحبل السرى من عديد من الأطفال حديثى الولادة والمعروف انهم متماثلين (Homozygous) وراثياً بالنسبة للچين الطافر (Ada gene) ولقد تم إدخال الچين السليم (Ada gene) في الرتروڤيرس كحامل إلى خلايا الدم الجذعية والذي أدى إلى تكوين الخلايا المناعية من الطراز التائي (T cells) لفترة طويلة.

# Normal Delivery In Gene Therapy الموصلات الطبيعية في العلاج الجيني

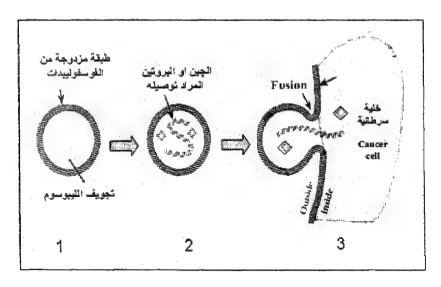
على الرغم من أن نظم التوصيل (Delivery) في العلاج الجيني ربما تكون حوامل غير فيرسية والتي تورث بأمان إلا أنه أمكن تجاهلها وذلك لأن الفيروسات أكثر فعالية في التوصيل الجيني. ومع ذلك فإنه لسوء الحظ حدثت عديد من الأعراض المرضية باستخدام الفيروسات كحاملات وخاصة الرتروفيروسات (Retroviruses). وعلى الرغم من ذلك فإن ٧٠% من محاولات العلاج الجيني كانت تستخدم الفيروسات كحاملات في العلاج الجيني. ولقد درست عديد من الطرق البديلة وأن قليل من هذه الطرق كانت فعالة وتستخدم على نطاق واسع وهذه الحاملات (Vectors) تشمل:

- ١- استخدام الــ DNA العارى تماماً من البروتينات. فعديد من الخلايا الحيوانية يمكن تحولها وراثياً مباشرة باستخدام الــ DNA النقى. ولقد وجد أن حوالى ما بين ١٠% إلى ٢٠% من محاولات العلاج الجينى كانت تستخدم الــ DNA العارى من البروتينات كحاملات للجين العلاجى.
- ٧- استخدام أداة قذف الجين (Particle bombardment) وفي هذه الطريقة يدفع الـــ DNA الذي يحمل الچين العلاجي خلال الجدر الخلوية وكذلك الأغشية الخلوية محمولاً على جزيئنات معدنية. ولقد استخدمت هذه الطريقة أساساً لدفع الـــ DNA في الخلايا النباتية ومع ذلك فإن هذه الطريقة استخدمت للحصول على حيوانات معدلة وراثياً وأحياناً تستخدم في الإنسان.
- ٣- استخدام طريقة المستقبلات الخلوية (Receptor-mediated uptake). وفى هذه الطريقة يرتبط السـ DNA أو الچين العلاجى ببروتين ما تستطيع الخلية التعرف عليه عن طريق تعرف المستقبلات الخلوية السطحية (Cell surface receptor) على هذا البروتين وعندما يدخل هذا البروتين الخلية المستقبلة يدخل معه الچين العلاجى إلى داخل الخلية المستقبلة.
- أ- استخدام طريقة الجزيئات المتعددة Polymer-complexed DNA وفي هذه الطريقة يرتبط السكام أو الجين العلاجي بجزيئات متعددة polymer ذات شحنة موجبة مثل PNA أو الجين العلاجي بحريئات السكام Polyethyleneimine حيث تحمل هذه الجزيئات السكام المحمل بشحنة سالبة ومثل هذه الجزيئات غالباً ما تمتص بواسطة الخلايا الموجودة في المزارع الخلوية وأنه يمكن استخدامها في العلاج الجيني من الطراز الخارجي (Exo-vivo gene therapy).
- استخدام طريقة الليبوسومات (Liposomes) وهي عبارة عن أوعية دائرية تتركب من فوسفوليبيدات (Phospholipids) ولقد تم استخدامها في حوالي ١٠% من محلولات العلاج الجيني.

## استخدام الليبوسومات في العلاج الجيني Liposomes Gene Therapy

الليبوسومات (Liposomes) هي دوائر مجوفة ميكروسكوبية من الفوسفوليبيدات (شكل٩٥). ويمكن ملؤها بالجين العلاجي أو جزيئات أخرى وبالتالي يمكن استخدامها كحامل للجين العلاجي. وهذه الليبوسومات يمكنها أن تندمج بالأغشية المحيطة بمعظم الخلايا الحيوانية وبالتالي تدخل محتوياتها الخلية الحيوانية في العلمية المعروفة باسم Lipofection وعلى الرغم

من أنه يمكن استخدام الليبوسومات في العلاج الچيني بطريقة جيدة إلا أنها ليست متخصصة لخلايا معينة وذلك لأن الليبوسومات تميل للاندماج بالأغشية الخلوية لأى خلية. وتعتبر طريقة استخدام الليبوسومات في العلاج الچيني طريقة واعدة وذلك لأنه يمكن حقنها مباشرة إلى الأنسجة المتورمة وفي الحقيقة فإن الليبوسومات أكثر استخداماً في توصيل البروتينات للخلايا أكثر من توصيل السلمال أو توصيل الجين العلاجي. فعلى سبيل المثال فإن البروتينات ذات التأثير السام مثل البروتين السام (The Tumor Necrosis Factor (TNF) بمكن تجميعه داخل الليبوسومات وحقنها في النسيج المتورم مباشرة حيث تندمج الليبوسومات بأغشية الخلايا السرطانية وتتحرر هذه البروتينات السامة أو المميتة من الليبوسومات إلى داخل الخلايا السرطانية.



شكل (٩٥): استخدام الليبوسوم في توصيل البروتين العلاجي أو البروتين المضاد للنمو السرطاني:

- ١. الليبسوم عبارة عن دائرة مجوفة يحاط بطبقة مزدوجة من الفوسفوليبيدات.
- ملأ الليبوسوم بالبروتين العلاجي (أو الجين العلاجي) مثل البروتين السام TNF.
- ٣. يتصل الليبوسوم بالغشاء الخلوى للخية المرغوبه (الخلية السرطانية) ويحدث إندماج بينهما ويترتب على ذلك دفع الليبوسوم وما يحمله من البيروتين العلاجي أو الچين العلاجي داخل الخلية السرطانية.

## العلاج الجيني العدواني للسرطان

#### **Aggressive Gene Therapy for Cancer**

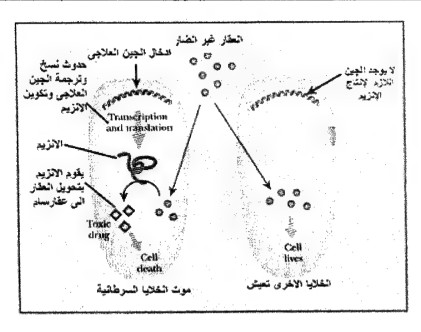
على الرغم من أن معظم حالات السرطان (Cancer) لا تورث إلى النسل عن طريق الخلايا التناسلية (Germline) إلا أن السرطان هو مرض وراثى. والعلاج الچينى للمرض الوراثى يكون بإحلال الچين الطافر (الذى يسبب المرض) بچين آخر طبيعى. والعلاج الچينى للسرطان يكوت بتحطيم الخلايا السرطانية أو على الأقل تثبيط نموها ووقف انقسامها الخلوى المتتالى ومع ذلك تستخدم الطرق التالية للعلاج السرطانى:

- أ- إحلال الجين (Gene replacement) وفي هذه الطريقة يجرى احلال الجين الطافر الاونكوچين (Oncgene) بالجين المناظر الطبيعي او ادخال الجين الذي يثبط الورم السرطاني إلى الخلايا السرطانية ويتم ذلك من خلال تحليل الحالة السرطانية وتحديد الطفرة الجينية أو الطفرات الجينية المسئولة عن الورم السرطاني. فعلى سبيل المثال أمكن توصيل الجين الطبيعي p35 إلى الخلايا السرطانية التي تحتوى على الجين الطافر وطريقة التوصيل المستخدمة في ذلك هي استخدام الادينوڤيرس كحامل للچين العلاجي (الجين الطبيعي) وأحياناً يستخدم الليبوسوم في توصيل الجين العلاجي للخلايا السرطانية.
- ب-المهاجمة المباشرة (Direct attack) وفي هذه الطريقة يستخدم الچين الذي يساعد في قتل الخلايا السرطانية مثل استخدام الچين TNF الدي يستج البروتين ذو التاثير السمام (Tumor Necrosis Factor (TNF) والذي ينتج البروتين بواسطة خلايا الدم البيضاء المعروفة باسم (Timor-Infiltrating Lymphocytes (TIL) والتي تتسرب طبيعياً إلى الخلايا السرطانية حيث يتحرر منها البروتين السام TNF والذي يكون فعالاً بصورة مناسبة في قتل الأورام السرطانية الصغيرة وذلك لأن مهاجمة الأورام السرطانية الكبيرة يكون من الصعب التحكم فيها والتي تتطلب زيادة إنتاج البروتين السام TNF ويحدث العلاج الچيني بهذه الطريقة على النحو التالي:

- 1. كلونة الجين TNF بالحامل المناسب.
- ٠٢ عزل خلايا الدم البيضاء من المرضى وتنميتها في مزارع خلوية.
- الدخال نسخ عديدة من الجين TNF في الخلايا النامية في المزارع الخلوية.
- ك. تعزيز نشاط الچين TNF بإضافة المحفزات اللازمة لزيادة نشاطه في خلايا الدم البيضاء.
- انتخاب الخلايا المعدلة چينياً والتي تحمل الچين TNF وحقنها مرة ثانية في الأفراد المرضى.

وعلى الرغم من أن البروتين السام (TNF) فعال لدرجة كبيرة فى قتل مثل هذه الخلايا السرطانية إلا أن له تأثير سام على الخلايا الأخرى غير السرطانية وبالتالى فإن المستويات العالية من هذا البروتين السام (TNF) لها تأثير خطير على الأفراد المرضى والمتغلب على ذلك يجب:

- ١ تحديد مستوى هذا البروتين السام (TNF) في الخلايا المستهدفة في داخل الورم السرطاني.
- ٣- استخدام الرتروڤيرس كحامل للچين الذى ينتج البروتين السام (TNF) وإضافة البروموتور المناسب لهذا الچين والذى يجرى تحفيزه بواسطة عوامل تستخدم بالفعل فى معالجة الخلايا السرطانية مثل الأشعة.



شكل (٩٦): العلاج الجينى الانتحارى (Suicide gene therapy) حيث يتم حقن الجين العلاجى فى الخلايا السرطانية والذى يقوم بإنتاج الإنزيم الإنتحارى الذى يحول العقار غير الضار (Pro-drug) إلى مركب سام داخل الخلية السرطانية وبالتالى يكون تأثير هذا الجين على الخلايا السرطانية فقط ولا يكون للعقار المستخدم أى تأثير ضار على الخلايا الأخرى غير السرطانية.

ج- العلاج الچينى الانتجارى (Suicide Gene Therapy) وفى هذه الطريقة يجرى ادخال الچين العلاجى إلى الخلايا الهدف (الخلايا السرطانية) وهذا الچين يقوم بإنتاج إنزيم يقوم بتحويل العقار (Pro-drug) غير السام المستخدم فى العلاج إلى مركب له تأثير سام داخل الخلية السرطانية (شكل ٩٦). ونظراً لأن الخلايا غير السرطانية لا تحتوى على الچين الذي ينتج هذا الإنزيم والذي يعرف باسم الإنزيم الانتجارى فإنها لا تتأثر بالعقار المستخدم فى علاج السرطان. ويجرى إدخال الچين العلاجى الذي ينتج الإنزيم الانتحارى إلى الخلايا السرطانية المستهدفة عن طريق حوامل ڤيرسية معدلة چينياً لهذا الغرض أو باستخدام الليبوسومات كحامل للچين العلاجى. فإذا ظهر هذا الإنزيم بنجاح فى النسيج باستخدام الليبوسومات كحامل للچين العلاجى. فإذا ظهر هذا الإنزيم بنجاح فى النسيج

المتورم فإنه سوف يتولد داخل الخلايا السرطانية المركب السام الناتج من تحويل العقار غير الضار إلى المركب نو التأثير السام أو المميت للخلايا السرطانية وبالتالى فإنه يمكن إعطاء المرضى هذا العقار بوسائل طبيعية وبذلك يكون هذا العقار ذو تأثير مميت للخلايا السرطانية فقط.

## مرض تليف الرئة Cystic fibrosis disease

مرض تليف الرئة هو أكثر الأمراض الوراثية شيوعاً في الولايات المتحدة الأمريكية والذي يصيب حوالي ٣٠٠٠٠ فرد. ويحدث هذا المرض عندما يرث الفرد الچينين الطافرين من الأبوين حيث يرث أحد الچينين من الأب والچين الآخر من الأم. والچين الطبيعي الطافرين من الأبوتين الذي ينظم تركيز (Cystic Fibrosis Transmembrane Receptor (CFTR) أيونات ملح الكلوريد في الخلية والأفراد المرضى بتليف الرئة تنتج فقط البروتين الطافر cftr في خلاياها مسبباً ذلك زيادة المستويات العالية من أيونات الملح مما ترتب عليه دخول الماء إلى الخلايا والذي ينتج عنه تكوين مخاط لزج في مجرى الهواء مما يصعب معه التنفس. وعلى الرغم من أن الطفرة cftr في الأفراد الأصيلة للطفرة (cftr/cftr) تؤثر على كل الخلايا في الجسم إلا أن معظم التأثير الضار يكون في خلايا الرئة. وحوالي ١٠ مليون أمريكي يحملون هذا المرض ولكن المخاطر البيولوجية تحدث للأطفال التي ترث كلا الچينين الطافرين (cftr/cftr) وتصبح مريضة المخاطر البيولوجية تحدث للأطفال التي ترث كلا الچينين الطافرين (cftr/cftr) وتصبح مريضة بمرض تليف الرئة مما يسبب انخفاض أعمارهم وموتهم في سن مبكرة.

ولقد بدأ العلماء بالتركيز على استخدام العلاج الچيني لتليف الرئة لكل من أنسجة الرئة وأنسجة البنكرياس. وفي اختبارات العلاج الچيني الأولية قام العلماء بأخذ خلايا من رئة وبنكرياس الأفراد المرضي وزراعتها في مزارع خلوية لزراعة الأنسجة في المعمل واستخدموا حامل ڤيرسي لإدخال الچين الطبيعي (CFTR) إلى خلايا الرئة النامية وكذلك خلايا البنكرياس النامية في مزارع خلوية لزراعة الأنسجة وكانت هذه الخلايا مأخوذة من أفراد مرضى أصيلة (cftr/cftr) للچين الطافر. وقبل إجراء العلاج الچيني كانت خلايا الرئة وكذلك خلايا البنكرياس النامية في مزارع خلوية لزراعة الأنسجة تحتوي على مستويات عالية من الملح كما هو متوقع

ولكن بعد إجراء العلاج الچيني أظهرت خلايا الرئة وخلايا البنكرياس في المزارع الخلوية التعبير الچيني للچين الطبيعي (CFTR) وكذلك البروتين الناتج منه وأظهرت كلاً من خلايا الرئة وخلايا البنكرياس النامية في مزارع خلوية انخفاض كبير في مستويات الملح داخل الخلايا المعالجة بالعلاج الچيني.

# مرض الخلايا المنجلية Sickle cell disease

مرض الخلايا المنجلية هو مرض وراثي خطير والذي يصيب فرد واحد من كل ٠٠٠ من الأمريكان الأفارقة. وهذا المرض كان أول مرض وراثي في الإنسان تم اكتشافه والناتج عن حدوث الطفرة الجينية والتي ترتب عليها إحلال زوج من القواعد محل زوج آخر من چين بيتا جلوبين (β-globin) والذي ترتب عليه إحلال الحامض الأميني فالين في البروتين الطافر محل الحامض الأميني جلوتاميك عند الموقع السادس في السلسلة بيتا جلوبين. وعلى الرغم من أن هذا المرض تم اكتشافه منذ عام ١٩٥٧ إلا أن وضع طريقة للعلاج الچيني لهذا المرض مازالت محيره حتى الآن.

وتغير هذه الطفرة تركيب الهيموجلوبين وهو المكون الرئيسي في خلايا الدم الحمراء والتي تقوم بنقل الأكسچين من الرئة إلى باقي أجزاء الجسم الآخرى. ويترتب على هذا البروتين الطافر أن تتحول خلايا الدم الحمراء الدائرية إلى الشكل المنجلي والتي تسبب مرض خلايا الدم المنجلية. والأفراد المريضة بهذا المرض يظهر عليها أعراض الأنيميا لأن خلايا الدم المنجلية في الأوعية الدموية الصغيرة تغلق التدفق الطبيعي للدم في الأنسجة والأعضاء المختلفة من الجسم.وفي عام ٢٠٠١ وضع العلماء طريقة من العلاج الچيني والتي كانت ناجحة في تصحيح وعلاج مرض خلايا الدم المنجلية في الفئران مما يوصى بأن العلاج الچيني سوف يكون ناجحاً أيضاً في علاج مرض الخلايا المنجلية في الإنسان.

ولقد استخدم العلماء الحامل الڤيرسي المعروف باسم Lentiviral vector لتوصيل چين بيتا جلوبين الطبيعي إلى خلايا الفئران التي تنتج بروتين بيتا جلوبين الطافر وهذه العائلة من Lentiviruses هي إحدى عائلات الرتروڤيروسات (Retroviruses) والتي من بينها ڤيرس نقص المناعة في الإنسان (HIV) والذي يسبب مرض الإيدز (AIDS). ولقد أجرى التحوير الوراثي المناعة في الإنسان (Lentivirus) بعناية ليكون آمن حيث لا يستطيع التكاثر داخل خلايا الإنسان ولا يسبب المرض ولكنه كان فعالاً بكفاءة في نقل الچينات إلى مدى واسع من خلايا الإنسان العائلة المختلفة وهذه العائلة من ڤيروسات الح Lentiviruses هي رتروڤيروسات غير عادية لأنها تعدي فقط الخلايا غير النشطة في الانقسام الخلوي بينما الرتروڤيروسات الأخرى يمكنها أن تعدي فقط الخلايا النشطة في الانقسام الخلوي وفي الثلاثين عام الماضية استطاعت شركات التقنية الحيوية تطوير عديد من الحاملات الچينية الڤيرسية والتي أصبحت متاحة تجارياً لمساعدة العلماء الإنتاج حوامل الچينات المناسبة لاستخدامها في الأبحاث الطبية الحيوية (Biomedicine) وكذلك لمساعدة العلماء في أكثار جزيئات الـ Lentivirus الحاملة للچين العلاجي لاستخدامها في العلاج الجيني.

# العلاج الإنزيمي بالإحلال Enzyme Replacement Therapy

هي طريقة بديلة للعلاج الچيني حيث أمكن علاج بعض الأمراض الوراثية بنجاح بإمداد الأفراد المرضي بالجرعات المناسبة من الإنزيم الطبيعي والسليم وهذا النوع من العلاج يعرف بالعلاج الإنزيمي بالإحلال. فعلى سبيل المثال فالمصابين بمرض نقص المناعة القاسية والتي ينقصها إنزيم Adenosine deaminase deficiency (MDA) يجرى علاجهم بإمدادهم بالإنزيم الطبيعي السليم باستخدام العقار ADA والذي تم تخليقه بربط الإنزيم الطبيعي ADA بحامل لا يحدث له ميتابوليزم وهو مركب (PEG) PEG-ADA. وهذا العقار يمد الخلايا المريضة بالإنزيم الطبيعي والسليم والفعال وظيفياً بدون حدوث أي أعراض جانبية للمرض إلا أن هذه العقار غالى جداً وأنه يجب حقن المرضى بالعقار طول حياتهم.

# الباب الثانى عشر البيولوچيا الجزيئية للسرطان Molecular Biology of Cancer

#### What is Cancer? إلى السرطان ؟

السرطان هو مجموعة من الأمراض التى تتصف بعدم التحكم فى نمو خلاياها وانقسامها الخلوى مكونة خلايا غير طبيعية وانتشارها بالجسم. ويتحدد حجم الأنسجة البالغة عن طريق التوازن بين نمو الخلايا الجديدة الناتجة عن الانقسام الخلوى وعدد الخلايا التى تموت والذى يعرف بالموت الخلوى (Apoptosis).

ويعرف التوازن الطبيعى بين الانقسام الخلوى والموت الخلوى بالهوميوستاسس (Homeostasis) والذى يتم تنظيمه بصورة محكمة بواسطة الچينات التى تتحكم فى الانقسام الخلوى والموت الخلوى. وتنقسم هذه الچينات إلى مجموعتين هما:

- البروتواونكوچينات (Proto-oncogenes) وهي الچينات التي تنتج البروتينات التي تنبه
   الانقسام الخلوي.
- الچينات المكبتة للورم (Tumor-suppressor genes) وهى الچينات التى تنتج البروتينات التى إما تبطىء دورة الخلية أو تحفز الموت الخلوى.

والطفرات التى تسبب تتشيط البروتواونكوچينات بصورة مستمرة أو تجعل الچينات المكبتة الورم غير فعاله تعمل على زيادة عدد الخلايا وبالتالى تخل من التوازن بين عدد الخلايا التى تنقسم خلوياً وعدد الخلايا التى تموت وتسمى هذه الزيادة بالهيبربلزيا (Hyperplasia) وهى أول خطوة فى نمو الورم مؤدياً ذلك إلى تكوين الورم الأولى.

وهذه الطفرات الأولية ينتج عنها نمو الورم ولكنه عادة ما تكون هذه الأورام حميدة ولا تسبب موت الكائن، ومع ذلك فإن هذه الأورام الأولية غالباً ما تكتسب طفرات إضافية عن طريق الانعزال الكروموسومي غير المناسب أو عن طريق المسرطنات (Carcinogens) الموجودة بالبيئة. والمسرطنات هي عوامل بيئية تسبب حدوث طفرات في السلطنات المحدوث الطفرات في چينات معينة أو تغيير عدد الكروموسومات أو تركيبها والتي تؤثر على الانقسام الخلوي مما يؤدي إلى تقدم الورم السرطاني والذي يختلف من خلية لأخرى داخل الورم وحيث أن معظم الخلايا تموت نتيجة لهذه الطفرات فإن عدد قليل من الخلايا تكتسب المقدرة على الهروب من هذا الورم الأولى وتستقر في مواقع متباعدة. وهذه العملية من هجرة الخلايا تعرف باسم ميتاستاسس (Metastasis) وإذا اكتسبت هذه الخلايا السرطانية المقدرة على مهاجمة الأنسجة السليمة فيعرف السرطان في هذه الحالة بإسم الورم الخبيث (Malignant)

ويظل السرطان من أحد الأمراض المخيفة في العالم ففي الولايات المتحدة يظهر سنوياً أكثر من مليون حاله سرطان جديدة وكذلك يحدث موت لحوالي م مليون فرد سنوياً بسبب السرطان. وأكثر طرز السرطان شيوعاً وانتشاراً في الولايات المتحدة هو سرطان البروستاتا في الذكور وسرطان الثدى في الإناث، وفي كلا الطرازين من السرطان فإن التحديد المبكر يسمح باجراء عديد من المعاملات الفعالة في ازالة الورم السرطاني، وعلى العكس من ذلك فإن الطرز الأخرى من السرطان مثل سرطان البنكرياس أو سرطان الرئه مازال علاجها محدوداً وأكثرها سبباً في حدوث الموت السريع.

وعادة لا يورث السرطان داخل العائله ولكن القابلية للنمو السرطانى يمكنها أن تورث فى بعض حالات السرطان وعادة ما يحتاج النمو السرطانى إلى تجميع عديد من الطفرات الجسمية (Somatic mutations) التى يتكون بعضها تلقائياً والبعض الآخر تستحدث عن طريق العوامل البيئية مثل أشعة X-rays) والأشعة فوق البنفسجية.

#### المسرطنات Carcinogens

أقل من ١% من الأورام في الإنسان هي أورام وراثية أو أمراض عائلية. وعلى الرغم من أن الأفراد التي تاريخها العائلي بالنسبة للسرطان لديها القابلية للإصابة بالسرطان أو أكثر تعرضاً للنمو السرطاني عن باقي العشيرة فإن ليس كل أفراد العائلة يحدث بها النمو السرطاني. وعلى العكس من ذلك فإن أكثر من ٩٠% من حالات الأورام السرطانية في الإنسان تنشأ تلقائياً.

ومعظم هذه المسرطنات الطبيعية الموجودة من تلوث الهواء مثل دخان السجائر وتلوث الغذاء والذى غالباً ما يكون بسبب ناتج عملية طهى الطعام، ونسبة صغيرة من هذه الأورام الثلقائية

تكون ايضاً نتيجة للطفرات التي تنشأ أثناء التضاعف الطبيعي للـــ DNA وعمليات اصلاح (Repair) الـــ DNA وكذلك بواسطة الضرر الذي يحدث للـــ DNA أو بسبب العدوى الثيرسية و لقد قدر ان جسم الإنسان يخضع إلى حوالي ١٠٠٠٠ حالة ضرر (Lesions) لكل يوم والتي عادة ما يحدث لها اعادة اصلاح وعندما لا يحدث اعادة اصلاح لهذه الطفرات تتزايد خطورة النمو السرطاني. وتنقسم المسرطنات إلى ما يلي:

#### ۱ - المسرطنات الكيميانية Chemical Carcinogens

تقع المسرطنات الكليميائية في ثلاثة أقسام عامة وهي:

- 1-Alkylating agents
- 2-Aralkylating agents
- 3-Arylhydroxylamines

وهذه المركبات الكيميائية إما أنها تتفاعل بصورة حقيقية مع الـــDNA أو يحدث لها ميتابولزم داخل الجسم والتي تتفاعل مع الذرات الحاملة للالكترونات في نيوكليوتيدات الـــDNA خصوصاً في ذرات النيتروچين الحلقية وذرات الاكسيچين لتكوين نيوكليوتيدات متحورة بصورة دائمة تعرف باسم

. DNA adducts

وتفاعل هذه الإنزيمات لإنتاج المسرطن النهائي يوضح لماذا أنه بالإضافة لحدوث سرطان الرئه فإن التنخين يزيد من خطر السرطانات الأخرى مثل سرطان الثدى والبروستاتا.

وتنتقل المسرطنات المباشرة الناتجة عن التدخين من الكبد إلى الانسجة الهدف حيث يحدث لها هناك التحول إلى المسرطن النهائي.

ويؤدى التحور الدائم فى الـــ DNA الناتج عن هذه المسرطنات إلى تحوير التركيب الثانوى للـــ DNA بصورة معنوية نتيجة لحدوث الاقتران الشاذ بين أزواج القواعد. وتختلف طبيعة التحور الدائم فى الـــ DNA تبعاً لنوع المادة المسرطنة فقد يكون كبيراً جداً أو تحور دائم بسيط باضافة مجموعة ميثايل مفردة للـــ DNA.

وهذه التحورات الدائمة في الــــ DNA يتعرف عليها إنزيمات اصلاح الــــ DNA حيث تقوم هذه الإنزيمات بأستتصال هذه التحورات من الــــ DNA قبل حدوث تضاعف الــــ DNA. ومع ذلك فاذا لم يحدث اصلاح التحور الدائم في الــــ DNA فإن إنزيم بلمرة الــــ DNA (DNA polymerase) يقرأ هذه النيوكليوتيدات المتحورة ويضع النيوكليوتيده غير الصحيحة في خيط الــــ DNA الجديد. وفي معظم الحالات ينتج عن ذلك طفرات تشمل زوج من النيوكليوتيدات تعرف بالطفرات الموضعية الحالات ينتج عن ذلك طفرات المالكا الشقيقة بعد الانقسام الخلوي.

ويعتمد تأثير الطفرة الموضعية على مكان حدوثها في الـــ DNA . ومن حسن الحظ أن معظم هذه الطفرات الموضعية لا تؤثر على الشكل المظهرى (Phenotype) للخلية بسبب حدوثها في مناطق الانترونات (Introns) من الجينات أو حدوثها في القاعدة الثالثة من الشفرة والذي ينشأ عنه تكوين شفرة أخرى لنفس الحامض الأميني (المرادفات في الشفرة الوراثية) وبالتالي لا يحدث احلال أو تغيير للحامض الأميني رغم حدوث الطفرة . ومن ناحية أخرى فإن الطفرات الموضعية التي تحدث في الاكزونات (Exons) من الجينات تؤثر على تتابع الاحماض الامينية في البروتين ويترتب على ذلك تكوين بروتين طافر. فاذا كان هذا البروتين هو أحد البروتينات التي تنظم الانقسام الميتوزي (Mitosis) أو الموت الخلوي (Apoptosis) فسوف يحدث زيادة في عدد الخلايا وينتج عن ذلك تكوين الورم الاولى الذي يعرف بالهيبربلزيا (Hypersplasia).

# Environmental carcinogens – المسرطنات البيئية

عديد من المسرطنات وليس كلها يتم تخليقها بواسطة الإنسان ويزيد التعرض للمسرطنات البيئية من مدى حدوث عديد من انواع السرطانات المختلفة. فعلى سبيل المثال يحفز المركب

الكيميانى Benzo (a) pyrene (وهذا المركب وجد فى دخان السجائر) زيادة مخاطر سرطان الرئه كذلك فإن التعرض لهذا المركب الكيميائى يزيد من مخاطر سرطان الثدى وسرطان البروستاتا ويرجع ٣٠% من حالات السرطان المميتة فى الإنسان إلى دخان السجائر وبذلك يعتبر من أكثر المسرطات الهامة فى البيئة.

#### 8, 9 Dihydro-8-(N7.-deoxyguanyl)-9-Hydroxyaflatoxin B1

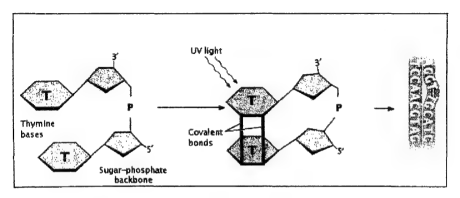
والذى يؤدى إلى سرطان الكبد. ولقد اتضح أيضاً أن استهلاك اللحوم الحمراء والدهون الحيوانية لها دور فى تكوين طرز معينة من السرطانات مثل سرطان القولون والثدى والبروستاتا ولكن ليس واضحاً تماماً كيف تؤدى هذه الأغنية إلى تسهيل تقدم ونمو الورم السرطاني.

# Radiation - الأشعة

من المعروف أيضاً ان الأشعة تحفز تكوين الورم السرطاني فالأشعة فوق البنفسجية خاصة التي طول موجتها ما بين 280-320nm تحفز تكوين تحور دائم بالــــDNA يعرف باسم Thymine dimer والذي هو ارتباط قاعدتين من الثيمين المتجاورتين في الــــDNA ببعضهما مما يؤدى إلى تشويه الحلزون المزدوج للــــDNA (شكل ٩٧). واذا لم يحدث اعادة اصلاح لذلك عن طريق استئصاله فإنه يسبب احلل لزوج القواعد A-T بدلاً من G-C أو يسبب طفرات تغيير القالب الــــــشفرى.

ونظراً لأن الأشعة فوق البنفسجية لا تنفذ إلى أبعد من الطبقات الأولى من الجلد فان الأورام التي تحفز بواسطة الأشعة فوق البنفسجية تكون محدده بسرطانات الجلد ولكن مثل هدده

الأورام تكون حميده ويسهل علاجها. ويوجد طراز آخر من سرطان الجلد يعرف بالميلانوما الخبيثة (Malignant melanoma) يحفز عن طريق الأشعة فوق البنفسجية وهو سرطان قاسى ويصعب علاجه. كذلك يحتاج هذا الطراز من النمو السرطاني إلى عوامل أخرى منها التعرض الكثيف للضوء وللشمس القاسيه وربما يرجع ذلك إلى تحرر السيتوكروم من الخلايا المناعية في الجلد والتي حدث لها تتبيه بواسطة التعرض للشمس القاسية.



شكل(٩٧): تعرض الخلايا للأشعه قوق البنفسجية حيث بنتج عن ذلك تكوين روابط شاذه بين قاعدتين من الثيمين المتجاورتين في نفس خيط بالـــDNA يعرف بلسم Thymine dimer مؤدياً إلى انبعاج خيط بالـــDNA

والأشعة المتأينة بما فيها أشعة X واشعة جاما تسبب أكسدة النيوكليوتيدات مثل أكسدة الجوانين (B-Hydroxyguanine) واذا لم يحدث لها إعادة اصلاح سوف يحدث ادخال بطريقة الخطأ للثيمين بدلاً من الجوانين في الــــDNA بواسطة إنزيم البلمرة DNA polymerase وبالتالي ينتج عن ذلك احلال قاعدة بيريميدينية محل قاعدة بيورينية.

وتسبب الأشعة المتأينة أيضاً حدوث كسور مفرده في أحد خيطي الـــDNA أو كسور مزدوجة في كلا خيطي الـــDNA . وعلى الرغم من أن هذه الكسور يحدث لها اعادة اصلاح داخل الخلية إلا أن دقة هذا الاصلاح تعتمد على عدد من العوامل منها عدد الكسور في خيطي الـــDNA التي تحدث في نفس الوقت والمرحلة من دورة الخلية. كذلك ينتج عن الكسور المزدوجة حدوث نقص (Deletion) اثناء الانقسام الخلوي. ومعظم الخلايا التي يحدث لها ضرر شديد في الـــDNA تخضع

للموت الخلوى. والخلايا التي تحتوى على تحورات كبيرة في الـــ DNA غالباً ما تسبب الورم وذلك لتمزيق جينات تنظيم الانقسام الخلوي بصورة معنوية.

# ٤- القيروسات المسرطنة Viral Carcinogens

تسبب العدوى القيروسية حوالى ما بين ٥% إلى ١٠% من كل حالات السرطان فى العالم. وفى عديد من الحالات السرطانية فإنه بعد ادماج الچينوم (DNA) القيرسى بچينوم (DNA) الفيرسى بچينوم (DNA) الخلية العائله يحدث إنتاج للبرونينات القيرسية والتى تعارض تنظيم الانقسام الخلوى او التحكم فى دورة الخلية (Cell cycle) فى الخلايا المعدية بالقيرس حيث يحدث لها نمو عن الخلايا المجاورة مسبباً ذلك الهيبربلزيا وتعزيز انقسام هذه الخلايا. وبعض القيروسات مثل ابستين بار قيرس (Epstein-Bar Virus) تكون مرتبطة بحدوث انتقالات للـــ DNA ينتج عنها إنتاج كبير من البروتينات التى تنبه دورة الخلية والانقسام الخلوى. وبعض القيروسات الأخرى مثل فيرس المورتينات التهابات شديدة يترتب عليها تنبيه الانقسام الخلوى بصورة غير ملائمة.

وعلى الرغم من أن بعض طرز الرتروفيروسات (Retroviruses) التي تسبب السرطان في الدجاج والفئران كانت في غاية الأهمية في اكتشاف الجينات المسرطنة إلى أن عدد قليل من حالات السرطان في الإنسسان تسرجع إلى بسعض طسرز مسن الرتروفيروسات. ومسن الفيروسات الأكسثر شسهرة والتسي تصسيب الإنسسان هسو فيرس الأيسسنز (AIDS) الفيروسات الأكسثر شسهرة والتسي تصسيب الإنسان هسو فيرس الأيسسنز، وعلى Acquired Immuno Deficiency Syndrome الذي يشل النظام المناعي في الإنسان. وعلى الرغم من أن بعض المرضى بمرض نقص المناعة (الإيدز AIDS) تموت نتيجة للسرطان إلا أن الفيرس نفسه لا يسبب السرطان بطريقة مباشرة ولكنه يقوم بشل النظام المناعي الذي يهاجم ويقتل الخلايا السرطانية في المرضى قبل أن تصبح في مرحلة يصعب التحكم في السرطان.

وأول حالة حقيقية اكتشفت لبعض طرز الرتروڤيروسات التى تسبب السرطان هى ڤيرس مؤيرس منذ فترة طويلة نسخه من الجين المسرطن Rous Sarcoma Virus (RSV) من الدجاج (العائل) وهو الجين المسرطن src oncogene . ومن المعروف أن جينوم طرز الرتروڤيروسات هو الـــRNA وليس DNA فعندما يقوم ڤيرس (RSV) بمهاجمة الدجاج يتحول الـــRNA الڤيرس داخل الخلية العائلة إلى الـــDNA عن طريق النسخ العكسى للـــRNA بواسطة

إنزيم Reverse transcriptase ثم يندمج بعد ذلك هذا الـــ DNA القيرسى داخل چينوم (DNA) الخلية العائلة برفقة الچين المسرطن src oncogene الذى يحمله ويسبب التعبير الچينى لهذا الچين المسرطن أورام العضلات المعروفه باسم ساركوما (Sarcomas).

وترجع حوالى 10% من حالات السرطان في الإنسان إلى القيروسات التي مادتها الوراثية هي السبب أوراماً DNA مثل فيروسات Papilloma وفيروسات Herpes وهذه القيروسات التي تسبب أوراماً سرطانية ترجع إلى أنها تغلق الطريق أمام الچينات الخلوية التي تكبت (Repress) النمو السرطاني وهي الچينات المكبنة (Suppressor genes) وذلك لأن القيرس المسبب للسرطان يدمج مادته الوراثية (DNA) في أحد كروموسومات الخلية العائلة ثم يقوم القيرس بتخليق البروتينات القيرسية والتي توجد چيناتها في السلمان الفيرسية والتي تقوم هذه البروتينات القيرسية بالارتباط بالبروتينات الخلوية التي تثبط الانقسام الخلوي والتي يقوم بإنتاجها الچينين p53, Rb1 ويجعلها غير قادرة على تثبيط الانقسام الخلوي مرة أخرى والذي يؤدى في النهاية إلى تكوين الورم السرطاني ومن القيروسات المسرطنة مايلي:

# ا - فيرس البابيلوما في الإنسان (Human Papilloma Virus (HPV)

يوجد أكثر من ١٠٠ سلالة من هذا القيرس (HPV) ومعظمها لا تسبب أذى أكثر من تكوين نتوء ورمى صغير. ومع ذلك يوجد سلالتين من هذا القيرس هما: HPV-16 و HPV-18 متورطة فى سرطان عنق الرحم (Cervical cancer). وتنتقل هاتين السلالتين عن طريق العلاقة الجنسية حيث يقوم بمهاجمة خلايا عنق الرحم (Cervix). وهذه الطريقة من الانتقال توضح مدى خطورة العلاقة الجنسية مع عديد من الأشخاص كأحد العوامل لحدوث هذا السرطان.

والآليه التى يسبب بها هذين الطرازين من الفيروسات تحفيز سرطان عنق الرحم تشتمل على بروتينين فيرسيين وبروتينين خلويين تنتجهما الخلية العائلة حيث يحمل الچينوم الفيرس شفرات البروتين E6 والبروتين E7 بينما توجد شفرات البروتين Rb1 (Relimaplasma) والبروتين E7 على چينوم (DNA) الخلية العائلة. وكلاً من البروتين Rb1 والبروتين P53 في غاية الأهمية لتنظيم الانقسام الخلوى أو تنظيم دورة الخلية. ويرتبط البروتين الفيرسي E6 بالبروتين P53 ويجعله غير نشط بينما

يرتبط البروتين القيرسى E7 بالبروتين Rb1 ويجعله غير نشط أيضاً. وفقد نشاط كلاً البروتينين (P53, Rb1) في الخلايا المعدية بأى من القيرس 16-HPV أو HPV-18 ينتج عنه الورم الاولى (الهيبربلزيا) وفي النهاية تكوين السرطان وذلك لمعارضة البروتينات القيرسية تنظيم الانقسام الخلوي للخلية العائلة.

#### Adenovirus and Polyomavirus الادينو فيرس و البليو مافير س

يوجد عديد من الچينات المسرطنة في چينوم (DNA) عديد من الادينوڤيروسات والبليوماڤيروسات التي منها ڤيرس السيمين (Simian virus (SV40). وتحمل هذه الچينات أيضاً شفرات البروتينات التي تحفز دورة الخلية وتسبب ابتداء تكوين الورم. فالادينوڤيروسات تحمل شفرات نوعين من البروتينات هما E1A و E1B واللذان يرتبطان بالبروتينات الخلوية P53, Rb1 وتجعلهما غير فعالين وظيفياً.

#### Postein-Bar virus (EBV) ایستین - بار قیرس -۳

يهاجم هذا القيرس بصفة سائدة الخلايا البائية (B cells) الأولية ويحفز تكوين الهيبربلزيا. ومهاجمة الخلايا الطلائية (Epithelical) بالقيرس EBV يسبب زيادة تعبير عامل نمو الخلايا البائية (B cells) وهو العامل BCRF1 والذي يثبط أيضاً التأثير السام للخلايا التائية (T cells) وينبه عامل النمو BCRF1 الانقسام الخلوى للخلايا البائية كما يحميها من المراقبة المناعية للتأثير السام للخلايا التائية (T cells).

ويحمل الثيرس EBV شفرات بروتينين هما EBNA-2 و EBNA-2 اللذان تتطلبهما حدوث العدوى وكذلك حيوية الخلايا البائية (B cells) ويتفاعل البروتين EBNA-2 على وجه الخصوص مع

عديد من عوامل النسخ لزيادة تعبير البروتين الخلوى Myc وهو البروتين الذى يتحكم فى التعبير الجينى لعديد من الجينات التي تنتج عديد من البروتينات المنظمة لدورة الخلية.

وفى المناطق من العالم التى تنتشر (Endemic) بها الملاريا يحدث تنبيه لانقسام الخلايا البائية (B cells) فى الأفراد المصابة بطفيل الملاريا وكذلك يخضع هؤلاء الأفراد المصابة بالملاريا لحدوث انتقال كروموسومى متبادل بين الموقع الچينى Myc على الكروموسوم الرابع عشر فى الخلايا البائية (B cells) التى حدث لها بالفعل تنبيه للانقسام الخلوى. ويؤدى هذا الانتقال الكروموسومى إلى وضع الچين Myc تحت تحكم بروموتور قوى وينتج عن ذلك إنتاج مستوى عالى من البروتين c-Myc خلال الجين مورة الخلية. ونظراً لأن هذا البروتين ينظم نسخ چينات السيكلين (Cyclin genes) والتى تتحكم فى مراحل دورة الخلية فإنه يحدث انقسام خلوى للخلايا بسرعة كبيرة منتجاً ورم كبير يعرف باسم burkitt lymphoma وهو اسم الرجل الذى اكتشف به هذا الورم لأول مره فى شرق آسيا.

# الكبد B و B عمر وسات تليف الكبد B و B وسات تليف الكبد B و B

السرطان الآخر المرتبط بالعدوى الفيرسية هو سرطان الكبد. فلقد وجدت علاقة تلازمية قوية بين العدوى بكل من فيرس تليف الكبد B و C وورم الخلايا الكبدية وبتقدم هذا المرض يحدث تليف المكبد والذى يسببه العدوى الفيرسية واساءة استخدام الكحول وكذلك الأمراض التي تسبب التهابات حاده بالخلايا الكبدية.

وعندما نتعرض خلايا الكبد الطلائية للسيتوكينين (وهو عامل النمو يفرز بواسطة الخلايا الملتهبة) لفترة طويلة يوجه خلايا الكبد للدخول في دورة الخلية بصوره أسرع من دورة الخلية الطبيعية. ولقد أوضحت النتائج انه يحدث عدم تنشيط للچين P53 في المراحل المتأخرة لعديد من حالات أورام الخلايا الكبدية مما يدل على وجود عديد من مراحل تقدم الورم في الخلايا الكبدية وأن مثل هذه الخلايا يتراكم بها الطفرات بمرور الوقت إذا تعرضت عمليات اصلاح الــ DNA للخطر.

#### Spontaneous Cancer السرطان التلقائي

يبدأ تكوين الورم السرطاني عن طريق عديد من الطفرات المتنوعة. وكما ذكرنا سابقاً فإن ٩٠% من الأورام السرطانية التي تحدث تكون نتيجة لحدوث الطفرات الثلقائية العشوائية وتشترك هذه

الطفرات جميعها في انها تعرقل تنظيم دورة الخلية او الموت الخلوى والذى يؤدى إلى تكوين المبدر الذبا.

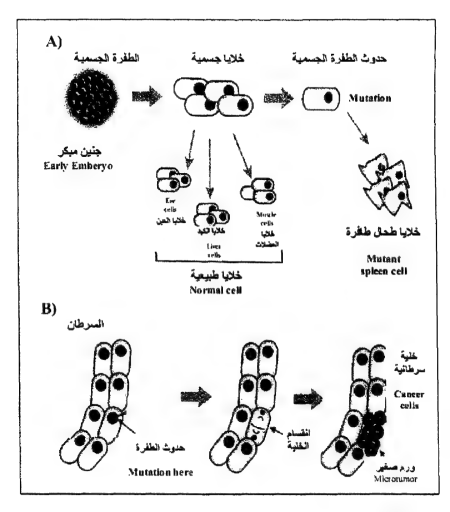
ويوجد قسمين من البروتينات الطافرة التي تسبب الورم السرطاني. فالطفرات التي تحدث في البروتواونكوچينات ينتج عتها تكوين الچينات المسرطنة (Oncegenes) والذي ينتج البروتين الطافر والذي يحفز تكوين الورم السرطاني. ومن ناحية أخرى فإن الطفرات التي تحدث في الچينات المكبته للورم (Tumor-suppressor genes) تنتج البروتينات التي تسبب كبت الموت الخلوي (Apoptosis) أو حدوث الانقسام الخلوي بطريقة غير منظمة اثناء الانقسام الخلوي.

## Cancer is Genetic Origin المنشأ الوراثي للسرطان

من الواضح أن كلاً من الأمراض الوراثية والسرطان لهما منشأ وراثي. فالأمراض الوراثية هى نتيجة لفشل وراثى يورث إلى النسل عن طريق الخلايا التناسلية (Germline) نظراً لحدوث الطفرة التى تسبب المرض الوراثى فى الخلايا التناسلية. وعلى العكس من ذلك يكون

السرطان (Cancer) محدداً بفرد واحد وأنه لا يورث إلى النسل حيث ينشأ السرطان نتيجة لحدوث طفرة في خلية جسمية (Somatic cell) والتي ينشأ منها باقى أجزاء جسم الكائن وتوجد عديد من الاحتمالات لحدوث الطفرة الجسمية:

- ۱- قد تحدث الطفرة الجسمية في مرحلة النمو الجنيني المبكرة وبالتالي سوف يكون لها تأثير ضار وربما تأثير مميت عندما تؤدي هذه الطفرة إلى فقد وظيفة أحد أعضاء الجسم الهامة (شكل ۹۸).
- ٢- قد تحدث الطفرة في مرحلة النمو الجنيني المتأخرة وينحصر تأثيرها في خلية واحدة أو عدد
   قليل من الخلايا وبذلك يصبح تأثيرها أقل معنوية.
- ٣- قد تحدث الطفرة في مرحلة نضبج الكائن (Adult) ويظل تأثيرها أيضاً خطيراً بالنسبة للكائن. فقد تحدث الطفرة في خلية جسمية متشكلة ومتوقفة عن الانقسام وتدفعها مرة اخرى للانقسام الخلوى وتكوين الورم الصغير (شكل ٩٨).



#### شكل (٩٨): الطفرات الجسمية (Somatic mutations)

- A. جنين مبكر يحتوى على الخلايا التي سوف تتشكل لتعطى أنسجة الجسم المختلفة وحدوث الطفرة الجسمية في الخلية التي سنتقسم لتعطى نسيج الطحال مما يترتب عليه تكوين خلايا طحال طافرة.
- B. حدوث السرطان نتيجة حدوث طفرة جسمية في خلية جسمية متشكلة ومتوقفة عن الانقسام تدفعها للانقسام مرة أخرى وتكوين الورم السرطاني الصغير (Microtumor).

وفى الحقيقة ينشأ السرطان نتيجة لحدوث طفرات جسمية تسبب ضرراً فى نظام التحكم فى الانقسام الخلوى للخلايا وغالباً ما يبدأ السرطان بخلية مفردة متشكلة ومتوقفة عن الانقسام الخلوى لفترة طويلة لتبدأ مرة أخرى فى الانقسام الخلوى المتتالى، ويمر السرطان بعديد من المراحل تحتاج إلى عديد من الطفرات الجسمية والتي ينتج عنها ما يلى:

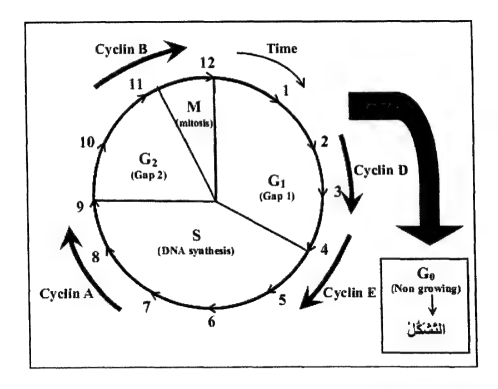
- 1. فقد الخلية لمقدرتها على التحكم الطبيعي في الانقسام الخلوي.
- ٧. تنقسم الخلية الطافرة انقسامات خلوية متتالية مكونة ورم صغير (Microtumor) ومع ذلك يتم تحطيم معظم هذه الأورام الصغيرة بواسطة النظام المناعى بينما يظل البعض الآخر ساكن لعديد من الأشهر أو عديد من السنين حيث يحتوى هذا الورم الاولى (الهيبربلزيا) على ما يقرب من مليون خلية ساكنة لفقدها وسيلة الحصول على غذائها.
- ٣. إذا حدثت طفرات جسمية أخرى فى خلايا الورم الاولى يبدأ المنال من الأوعية الدموية حيث تصدر الخلايا السرطانية إشارات جزيئية إلى الأنسجة المحيطة بالعملية المعروفة باسم انچيوچنسس (Angiogenesis). وبمجرد أن يحصل الورم الاولى على احتياجاته من الدم يستمر فى النمو ليصل إلى الحجم الكبير ويمكن استئصال الورم فى هذه المرحلة بعملية جراحية إذا كان الورم الكبير محدداً بأحد الأماكن بالجسم ويعرف فى هذه الحالة بالورم الحميد.
- ١٠ إذا حدثت طفرات أخرى فى خلايا الورم الصغير يكتسب بذلك القدرة على مهاجمة أنسجة أخرى وتكوين أورام ثانوية فى أماكن متعددة من الجسم ويسمى فى هذه الحالة بالورم الخبيث او ما يعرف بالميتاستاسيس (Metastasis). والسرطان الذى يحدث له انتشار يصعب او يستحيل علاجة.

# الانقسام الخلوى الطبيعي (دورة الخلية)

#### The normal cell division (The cell cycle)

مما لا شك فيه أنه لكى نفهم كيف يحدث السرطان يجب الإلمام بالخطوات التفصيلية للانقسام الخلوى. ففي الكائنات حقيقية النواة تحتوى دورة الخلية على أربعة مراحل هي (شكل ٩٩):

- مرحلة الـــ G<sub>1</sub> phase و يحدث فيها نمو الخلية و الأستعداد للانقسام الخلوي.
- ٢- مرحلة الــS phase و يحدث فيها تضاعف الــNA و بالتالي تضاعف الكروموسومات.
  - مرحلة الـ G2 phase يستمر فيها نمو الخلية واستمرار الأستعداد للانقسام الخلوى.
- مرحلة الانقسام الميتوزى M (Mitosis) phase وفيها يتم انقسام النواة والخلية وتكوين خليتين جديدتين.



شكل(9 9): دورة الخلية في الكاننات حقيقية النواة (Cell Cycle Phases In Eukaryotic Cell) والتي تضم المراحل الأربعة  $G_1$  و  $G_2$  و  $G_1$  وبعد إنتهاء دورة الخلية قد تتوقف الخلية عن الانقسام وتدخل مرحلة  $G_0$  لتتشكل (Differentiation) الخلية لتكوين نسيج معين يقوم بوظيفة محددة.

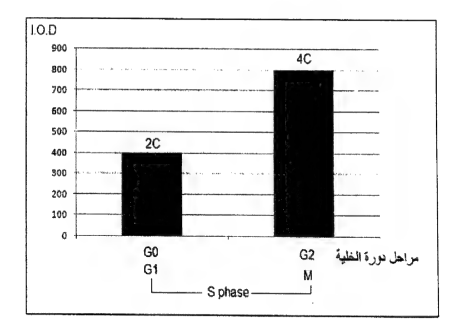
وبعد انتهاء دورة الخلية قد تتوقف الخلية عن الاستمرار في النمو والانقسام وتدخل في مرحلة السكون أو مرحلة الـــ Go phase وتكون معظم الخلايا في هذه المرحلة حيث تتشكل (Differentiated) إلى أنسجة معينة نقوم بوظائف مختلفة ونادراً ما تنقسم هذه الخلايا المتشكلة مرة أخرى تحت الظروف الطبيعية.

وأثناء دورة الخلية الطبيعية فلكى تنتقل الخلية من مرحلة لأخرى تحتاج إلى إذن من بروتين السيكلين (Cyclin) والذى يقوم بدوره فى التحقق من استكمال أى مرحلة من مراحل دورة الخلية قبل دخول الخلية المرحلة التالية. ويوجد أربعة طرز من بروتين السيكلين هى سيكلين A و B و D و E ودور كل منهما فى دورة الخلية على النحو التالى:

- 1. بعد إنتهاء دورة الخلية ولكى تستمر فى النمو والانقسام مرة أخرى فإنها تدخل مرحلة الــــ $G_1$  ثم تستقبل إشارة من السيكلين G و E لتدخل الخلية مرحلة الــــــS phase .
- 7. بعد حوالى  $\circ$  ساعات تستقبل الخلية إشارة أخرى من السيكلين A لدفع الخلية للدخول في مرحلة الـ  $G_2$  phase...
- ٣. بعد أن يصبح السيكلين B نشط يدفع الخلية للدخول في مرحلة الانقسام الميتوزى (M phase)
   والانقسام الخلوى.

ويمكن تقدير كمية السـDNA في المراحل المختلفة من دورة الخلية بطريقة غير مباشرة والمعروفة بالطريقة السيتوفوتومترية (Cytophotometry) وذلك في عشيرة من الخلايا التي تنقسم ميتوزياً أو النشطة في الانقسام الخلوى حيث تعتمد هذه الطريقة على تقدير كمية الـDNA مقدرة بوحدات كثافة ضوئية (I.O.D.) والمعتلفة من دورة الخلية بوحدات كثافة ضوئية الـDNA في هذه المراحل المختلفة (شكل ١٠٠). ويلاحظ من هذا الرسم وعمل رسم بياني لكمية الـDNA أحدهما تمثل كمية الـDNA في الخلايا التي في مرحلة الـG $_{\rm o}$ 0 ومرحلة الـ $_{\rm o}$ 1 ومرحلة الـ $_{\rm o}$ 3 ومرحلة الـ $_{\rm o}$ 4 وتقع الخلايا التي في مرحلة الـ $_{\rm o}$ 5 ومرحلة الـ $_{\rm o}$ 8 ومرحلة الـ $_{\rm o}$ 9 ومرحلة الـم

وتقدر كمية الــ DNA بقيمة تعرف باسم C-value وهي كمية الــ DNA في الخابــة الأحاديــة وعلى ذلك تكون هذه القيمة بمقدار 2C في الخلايا الثنائية وهذا يفسر وجود قمنين لقيمة الــ DNA في الرسم البياني السابق. حيث تمثل القمة الأولى الخلايا التي في مرحلة الــ  $G_0$  ومرحلة الــ  $G_1$  والتــي تحتوى على كمية من الــ DNA مقدارها  $C_1$  والقمة الثانية تمثل الخلايا التــي فــي مرحلــة الــ  $C_2$  ومرحلة الــ  $C_3$  ومرحلة الــ DNA حيث تحتوى الخلايا على كمية من الــ DNA تقدر بقيمة  $C_4$  وبعــد إنتهــاء الانقــسام الخلوى تتكون خليتين جبيدتين كل منهما تحتوى على كمية من الــ DNA مقدارها  $C_3$  مرة أخرى.



شكل ( • • 1 ): منحنى لكمية الــــ DNA مقدرة بوحدات كثافة ضوئية (L.O.D.) منحنى لكمية الــــ Integrated optical density (I.O.D.) في عشيرة من الخلايا التي تتقسم ميتوزياً mitosis ويلاحظ المراحل المختلفة من دورة الخلية  $G_{-}$  والــــ  $G_{-}$  والــــ  $G_{-}$  تحتوى على كمية من الــــ DNA مقدارها  $G_{-}$  بينما الخلايا التي في مرحلة الــــ  $G_{-}$  والــــ  $G_{-}$  والــــ  $G_{-}$  والــــ  $G_{-}$  والــــ  $G_{-}$  والــــ  $G_{-}$  والــــ  $G_{-}$  والــــ وان مرحلة الــــ  $G_{-}$  والــــ  $G_{-}$  والــــ وان مرحلة الــــ  $G_{-}$  والــــ  $G_{-}$  والــــ وان مرحلة الــــ  $G_{-}$  والــــ وان مرحلة الــــ وان مرحلة الــــ  $G_{-}$ 

### Genes that cause cancer الجينات التي تسبب السرطان

على الرغم من وجود بعض الچينات في التركيب الچيني (Genotype) تؤثر على القابليه للإصابة بالسرطان والتي تورث إلى النسل مثل أي مرض وراثي آخر إلا أنه يوجد قسمين رئيسين من الجينات التي تؤثر بطريقة مباشرة على حدوث السرطان هما:

#### Proto-oncogenes

#### ١ - البروتواونكوچينات:

اكتشف البروتواونكوچينات لأول مرة فى الڤيروسات التى تسبب السرطان ثم اكتشفت بعد ذلك هذه الچينات فى كل الخلايا الحيوانية وتنظم البروتواونكوچينات عملية الانقسام الخلوى فى الكائنات متعددة الخلايا والذى يحدث تحت نظام من التحكم الدقيق والذى يقوم به البروتواونكوچينات حيث تستمر الخلايا فى النمو والانقسام الخلوى فى الأنسجة المختلفة من الجسم إلى أن يصل النسيج إلى حجمه الطبيعى والصحيح ثم يتوقف بعد ذلك استمرار الانقسام الخلوى.

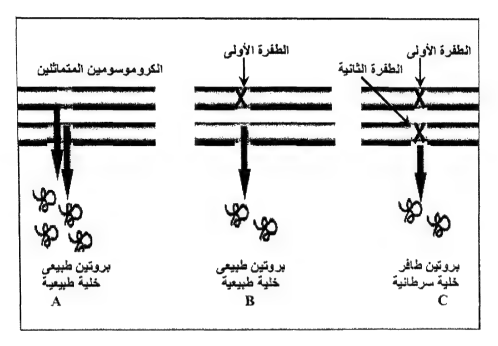
يصبح الثيرس حاملاً للچينات التى تطفر وتصبح ڤيروسات مسرطنة وعلى الرغم من وجود عدد قليل من الثيروسات المسببة للسرطان إلا أن معظم حالات السرطان المختلفة التى تحدث فى الإنسان ترجع إلى حدوث الطفرات فى البروتواونكوچينات وتحولها إلى چينات مسرطنة .

### ٢ - الجينات المضادة للسرطان أو الجينات المكبتة للورم

#### Anti-oncogenes or tumor suppressor genes

الچينات المضادة للسرطان أو الچينات المكبتة للسرطان لها تأثير سالب على الورم السرطانى حيث أنها تكبت (Repress) الاستمرار الخلوى للخلايا السرطانية ولكنها قد تتحول إلى چينات مسرطنة إذا حدثت بها طفرات فى كلا نسختى الچين المضاد للسرطان (Anti-oncogene) حيث أن الطفرة فى نسخه واحده من الچين المضاد للسرطان عديمة التأثير بمعنى أنها طفرات متحية (Recessive) وإذا حدثت الطفرة فى كلا نسختى الچين المضاد للسرطان تسمى هذه الحالة باسم (Nullizygous) . ومن الچينات المضادة للسرطان الأكثر شيوعاً فى الإنسان الچين (Rb1) والچين و 153 حيث أن معظم الأورام السرطانية فى الإنسان يحدث لها كبت باى من الچينين السابقين أو كلاهما . وتوجد طريقتين لكى تصبح كلا نسختى الچين المضاد للسرطان غير فعالة وظيفياً بمعنى أنها تصبح غير قادرة على كبت الورم السرطانى هما:

١- الطريقة الأولى: وفى هذه الطريقة بحدث طفرتين جسميتين أثناء الانقسام الخلوى للخلايا التي يتكون منها جسم الكائن حيث تحدث الطفرة الأولى فى أحد نسختى الچين المضاد للسرطان وتحدث الطفرة الثانية فى النسخة الثانية لنفس الچين المضاد للسرطان وبالتالى يصبح ناتج التعبير الچينى لكلا الطفرتين بروتين غير فعال وظيفياً فى كبت (Repression) الورم السرطانى أو عدم تكوين هذا البروتين الكابت للورم السرطانى ومن ثم تتحول هذه الخلية الجسمية إلى خلية سرطانية مسرطانية المسلمية إلى خلية سرطانية المسلمية المسلمية الله خلية المسلمية ال



شكل ( ۱ • ۱ ) تأثير الطفرات التي تحدث في الجينات المضادة للسرطان (Anti-oncogenes)

- A. كلا نسختى الچين المضاد للسرطان طبيعية ويحدث تعبير چينى لها ويتكون بروتين طبيعى وبذلك تكون الخلية طبيعية.
- B. حدوث الطفرة الأولى في نسخة واحدة من نسختي الچين المضاد للسرطان ونظراً لأن النسخة الأخرى طبيعية فسوف يحدث تعبير چيني لها ويتكون بروتين طبيعي وتكون الخلية طبيعية.
- حدوث الطفرة الثانية في النسخة الثانية لنفس الچين المضاد للسرطان وبذلك لا يتكون أي بروتين وتصبح الخلية خلية سرطانية.
- ٣- الطريقة الثانية: وهي الأكثر شيوعاً وأكثرها حدوثاً وتكرار حيث تحدث الطفرة الأولى في أحد نسختى الجين المضاد للسرطان (Anti-oncogene) في الخلايا التناسلية وبالتالي تورث هذه الطفرة إلى النسل وبذلك سوف يبدأ الفرد المولود حياته بوجود نسخة طافره من الجين المضاد للسرطان غير فعالة وظيفياً بمعنى فقدها القدرة على إنتاج البروتين الكابت للورم السرطاني أو كبت الانقسام الخلوي فعالة وظيفياً بمعنى فقدها القدرة على إنتاج البروتين الكابت للورم السرطاني أو كبت الانقسام الخلوي

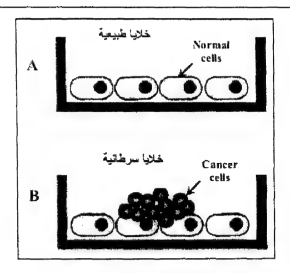
وإذا تصادف وحدثت الطفرة الثانية في النسخة الثانية لنفس الجين المضاد للسرطان فسوف تصبح كلا نسختى الجين غير فعالة وظيفياً في كبت الانقسام الخلوى وبالتالي تتحول الخلية من خلية طبيعية إلى خلية سرطانية وتنقسم انقسامات خلوية متتالية بدون تحكم في الانقسام الخلوى مكونة الورم السرطاني.

## اكتشاف الاونكوجينات بواسطة التحول الوراثي

#### Detection of oncogenes by genetic transformation

إذاً أستخلص الــ DNA من الخلايا السرطانية وأدخل في خلايا سليمة فسوف يحولها إلى خلايا سرطانية ويعرف هذا بالتحول السرطاني (Cancer transformation). وعلى ذلك إذا وجد اشتباه في وجود چين مسرطن (Oncogene) فيمكن اختبار ذلك بإضافة عينة من الــ DNA المشتبه فيه إلى مزرعة خلوية مناسبة.

فالنمو الطبيعى للخلايا الحيوانية في مزرعة خلوية لزراعة الخلايا (Celi culture) عادة يحدث بانقسام الخلية الطبيعية بصورة مستمرة مكونة طبقة من الخلايا بسمك خلية واحدة في جميع الجوانب من طبق الزرع (Culture-dish) ولا يحدث نمو وانقسام لهذه الخلايا لتكون طبقة من الخلايا فوق بعضها حيث أنه بمجرد أن يمتلأ السطح المتاح بالخلايا المتلاصقة من جميع الجوانب يتوقف الانقسام الخلوى وتعرف هذه الظاهرة بالتثبيط بالتلامس (Contact inhibition) كما هو مبين في (شكل ١٠٢).



شكل (٢٠٢): التثبيط بالتلامس (Contact inhibition) والذي يختفي في الخلايا السرطانية.

- A. مزرعة خلوية (Cell culture) لخلايا طبيعية حيث تتقسم وتتمو الخلايا الطبيعية حتى تلامس بعضها من جميع الجوانب مكونة طبقة من الخلايا بسمك خلية واحدة ويمجرد أن يمتلأ السطح المتاح بالخلايا تتوقف الخلايا عن الانقسام والنمو .
- B. إذا حدثت الطفرات في الچينات التي تؤثر على الانقسام الخلوى البروتواونكرچينات فإن الخلايا تستمر في الانقسام الخلوي مكونة ورم صغير (Microtumor) في المزرعة الخلوية.

وعلى العكس من ذلك فنمو الخلايا السرطانية يستمر بالانقسام الخلوى المتتالى وتتجمع الخلايا فوق بعضها مكونة كومه (Heap) من الخلايا ولا يحدث تثبيط لانقسامها بتلامسها السطحى ببعضها (شكل ١٠٢) ويمكن مشاهدة هذا النمو السرطانى ورؤيته إذا كان الــ DNA المضاف إلى الخلايا الطبيعية يحتوى على چين مسرطن (Oncogene) حيث تظهر كومه الخلايا على صورة ورم صغير (Microtumor) وبأخذ خلايا من هذا الورم السرطانى وحقنها فى حيوانات التجارب مثل الفئران (Mice) فسوف يتكون ورم حقيقى . ومن الخصائص الأخرى المرتبطة بالخلايا السرطانية هى قدرتها على الحركة والإنتقال إلى مناطق أخرى متشكلة من الجسم وهذا السلوك يكون واضحاً وجلياً فى الأورام السرطانية الخبيثة.

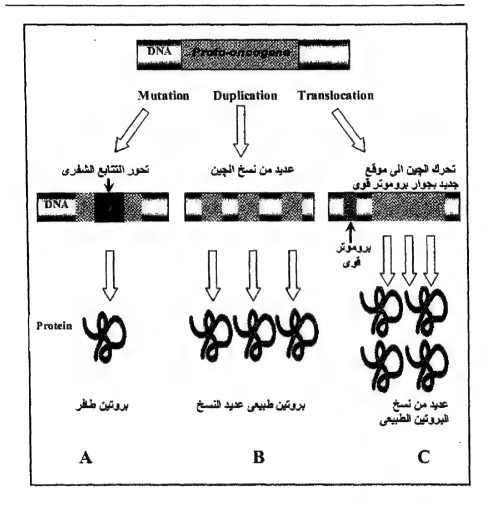
#### طرز الطفرات التي تولد الاونكوجينات

#### Types Of Mutation That Generate Oncogenes

الطفرات التى تحدث فى البروتواونكوچينات (Proto-oncogenes) لتوليد الچينات المسرطنة (Oncogenes) سائده فى تأثيرها ويوجد ثلاثة طرز من الطفرات التى تحدث فى البروتواونكوچينات لتصبح چينات مسرطنة هى (شكل ١٠٣):

- ١-طفرة تسبب حدوث تغير فى التتابع النيوكليونيدى فى البروتواونكوچين يترتب عليه تغيير بعض الأحماض الأمينية فى البرروتين الناتج ويصبح بروتين طافر غير قادر على التحكم فى تنظيم الانقسام الخلوى وتتحول الخلية إلى خلية سرطانية.
- ٢- طفرة ناشئة عن تكرار البروتواونكوچين عديد من النسخ وبالتالى تنتج هذه الطفرة عديد من نسخ
   البروتين الطبيعي بكمية غير طبيعية.
- ٣- طفرة ناشئة عن انتقال موقع البروتواونكوچين إلى موقع جديد بجوار بروموتور قوى بسبب زيادة فى
   التعبير الچينى وبالتالى زيادة مستوى البروتين النائح.

وتشبه البروتواونكوچينات باقى الچينات الأخرى من حيث احتوائها على المنطقة التى تنظم تعبيرها الچينى بالاضافة إلى المنطقة التى تحمل شفرات البروتين. وبعض الچينات المسرطنة (Oncogenes) ترجع إلى حدوث طفرات فى المنطقة المنظمة والتى تؤدى إلى زيادة التعبير الچينى للبروتواونكوچين ويرجع البعض الآخر من الچينات المسرطنة إلى حدوث الطفرات فى المنطقة التى تحمل شفرات البروتين والتى تؤدى إلى إنتاج بروتين طافر فائق النشاط.



## شكل (۱۰۳): طرز الطفرات التي تحدث في البروتواونكوچين (Proto-oncogene):

- A. طفرة تحور التتابع الشفرى تؤدى إلى إنتاج بروتين طفرى.
- B. الطفرة الناشئة عن تكرار عديد من نسخ البروتواونكوچين تؤدى إلى إنتاج بروتين طبيعى عديد النسخ بمستويات غير طبيعية.
- الطفرة الناشئة عن انتقال موقع البروتواونكوچين إلى موقع جديد بجوار بروموتور بسبب زيادة فى التعبير
   الچينى وبالتالى زيادة مستوى البروتين الناتج.

#### تقدم التورم Tumor Progression

معظم البروتواونكوچينات (Proto-oncogenes) والچينات المكبئة للورم (Tumor-suppressor genes) التي تم تحديدها حتى الآن تعمل على تنبيه الانقسام الخلوى حيث ينتج عن الطفرات الأولية انقسام خلوى للخلايا غير متحكم فيه يعرف بالهيبربلزيا (Hyperplasia). وعلى الرغم من أنه مازال هناك مناقشات حول العدد الأدنى من الطفرات التي يحتاجها تقدم الورم الأولى إلا أن التحاليل الاحصائية أوضحت حدوث طفرتين في البروتواونكوچينات لنكوين الچينات المسرطنة (Oncogenes) أو حدوث طفرتين في الچينات المكبئة للورم لتجعلها غير فعالة من حيث كبت الورم وهذا هو الحد الأدنى من الطفرات التي يحتاجها تقدم الورم. وبعد أن تنبه الطفرات الأولية تكوين الورم الورم الاولى أو (الهيبربلزيا) فإنه يوجد عديد من الطفرات الإضافية التي تتطلبها عملية تكوين الورم الخبيث.

وفى الحقيقة فإن كل الچينات المسرطنة (Oncogenes) المتولدة نتيجة لحدوث الطفرات الأولية في البروتواونكوچينات تسرع من دورة الخلية وحدوث طفرات إضافية بعد ذلك يزيد من سرعة دورة الخلية. وعلى ذلك سوف يستمر تراكم الطفرات في الخلايا التي تؤثر على تنظيم الانقسام الميتوزى وإصلاح الــ DNA وكذلك الموت الخلوى. وحدوث فقد لكلا نسختى الچين المكبت للورم يكون له نفس التأثير ولقد أوضحت عديد من التحاليل على عديد من حالات السرطانات المتقدمة أنه على الرغم من أن الأورام تكتسب نفس الطفرات إلا أن مكان أو ترتيب هذه الطفرات التي تكتسبها على الــ DNA ليس ثابت

#### الموت الخلوى Apoptosis

الموت الخلوى هو الممر الخلوى الذى يحتاج إلى تعبير بروتينات خلوية معينة تسبب في النهاية موت الخلية وينقسم إلى عديد من المراحل هي:

١ - مرحلة قبل التكثيف (Pre condensation stage): وتمثل مرحلة بعد استقبال الخلية اشارة تحفيز موت الخلية وتسبق هذه المرحلة وجود علامات واضحة على الموت الخلوى. وأثناء هذه المرحلة يحدث تتشيط للاشارات الخلوية الداخلية التي تدفع الخلية للموت الخلوى. ويختلف طول هذه المرحلة من خلية لأخرى والذي يعكس عامل النمو البيئي وطبيعة أشارة الموت الخلوى.

- ٣-مرحلة التكثيف (Condensation stage): وفى هذه المرحلة يحدث تكثيف للسيتوبلازم يشمل فقد الخلية للارتباط والتفاعل بين الخلية التى سوف تموت والخلايا المجاورة وحدوث نقص لحجم السيتوبلازم.
  - ٣-مرحلة التكثيف النووى (Nuclear condensation stage): وفى هذه المرحلة يحدث تكسير للـ DNA ويعاد توزيعه على حافة المحيط النووى أو على حافة الغشاء النووى للنواة.
- ع-مرحلة التجزئه (Fragmentation stage): وفي هذه المرحلة يتم تجزئة أو تقسيم الخلية التي سوف
  تموت إلى عديد من الأجسام الميتة.
- و-مرحلة الفاجوسيتيك (Phagocytic stage): وهى المرحلة النهائية فى الموت الخلوى وفيها يبتلع بقايا الخلية الميتة بواسطة الخلايا المجاورة وينتج عن ذلك موت الخلية بدون مخلفات خلوية والتى تؤثر بصورة سلبية على الخلايا المجاورة.

#### Induction Of Apoptosis الخلوى

# الباب الثالث عشر التكاثر الكلونى في الحيوانات Clonal Reproduction in Animals

التكاثر الكلونى أو الاستنساخ هـو وسيلة مـن وسائل التكاثر اللجنسي (Asexual reproduction) في الحيوانات والذي يجري بواسطة العلماء في المعامل البحثية ولا يحدث في الطبيعة.

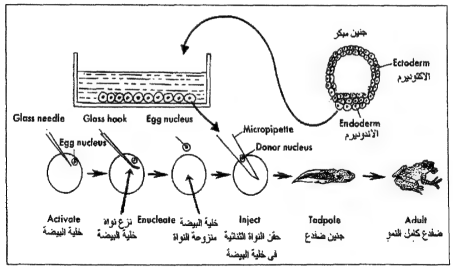
ويمكن تعريف الكلون (Clone) بأنه مجموعة من الخلايا أو الأفراد المتماثلة والمتطابقة وراثياً والناتجة من خلية واحدة عن طريق الإنقسام الميتوزى المتتالى لتلك الخلية وما يعقبه من تشكل (Differentiation) ونمو إلى أنسجة وأعضاء حتى الوصول إلى الفرد الكامل النمو والتكوين.

ويعتبر التكاثر الكلونى أو الإستنساخ فى المملكة الحيوانية مخالف لما هو مألوف وطبيعي من حيث حدوث التكاثر الجنسي (Sexual reproduction) عن طريق الإخصاب بين البويضات والحيوانات المنوية ويتطلب التكاثر الكلونى أو الاستنساخ معرفة نوعية وطبيعة الخلايا الحيوانية التى يمكن استخدامها فى التكاثر الكلونى أو الاستنساخ.

والسؤال الذي يطرح نفسه: هل تصلح جميع الخلايا في الأعضاء المختلفة لحيوان ما لأستخدامها في التكاثر الكلوني؟ وللأجابة على ذلك سوف نتناول الأبحاث والتجارب التي أجراها العالمين بريجز Briggs وكنج King عام ١٩٥٢ لدراسة طبيعة ونوعية الخلايا التي يمكن استخدامها في التكاثر الكلوني حيث قاما بإجراء أبحاثهم على الحيوان البرمائي Amphibian) Rana pipiens) وتتلخص الطريقة التي انباعاها في الخطوات التالية (شكل ١٠٤).

وضع جزء من نسيج جنين في مرحلة البلاستيولا (Plastula) أو في مرحلة الجاستريولا (Gastrula) أو من برعم الذيل (Tail bud) في محلول يسبب فصل الخلايا عن بعضها، ونظراً لأن كل خلايا الجنين نشأت من الأنقسام الميتوزي المتتالي لخلية البيضة المخصبة (الجنين) والثنائية (Diploid) في العدد الكروموسومي (2n) فسوف تكون كل الخلايا الجسمية الموجودة في تلك القطعة من النسيج المأخوذ متطابقة وراثياً من حيث التركيب الچيني (Genotype).

- ا. عزل البويضات غير المخصبة (Unfertilized eggs) من الإناث لتصبح خلايا مستقبلة (Recipient)
   الجادية (Haploid nuclei) من هذه البويضات غير المخصبة وبذلك تصبح خلية البيضة عديمة النوايا.
- ٣. عزل الانوية ثنائية العدد الكروموسومي (2n) من الخلايا الجسمية (Somatic cell) من بعض أنسجة الجنين مع كمية صغيرة من السيتوبلازم وحقنها في خلية البيضة منزوعة النواة الأحادية وبذلك تصدح خلية البيضة ذات نواة ثنائية (Diploid).
- ٣. يجري تحفيز هذه الخلايا السابقة على الإنقسام الميتوزى المتتالى مع ملاحظة ومشاهدة تكرار الأجنة التي تنمو بطريقة طبيعية وتلك التي تنمو بطريقة شاذة تؤدى إلى موت الأجنة.



#### شكل (١٠٤): يوضح مراحل الأستزراع النووى في الضفدع

#### Nuclear Transplantation in Rana pipiens

- ١- أخذ قطعة خلوية من نسيج الأندوديرم وفصل خلاياها عن بعضها.
- ٧- نزع النواة الأحادية من خلية البيضة لتصبح خلية البيضة عديمة النواة.
  - ٣- حقن النواة الثنائية المأخوذة من خلية الأندو درم الجسمية.
- \$ تكوين جنين ضفدع واستمرار نموه لينتج ضفدع كامل النمو والتكوين.

ولقد أوضحت نتائج التجارب التي أجراها العالمين بريجز Briggs وكنج King أنه في معظم التجارب أو المحاولات التي أجريت وجد أن الأنويه (Nuclei) المأخوذة من خلايا طبقة الأندوديرم (Endoderm) من الأجنة التي في مرحلة البلاستيولا والتي حقنت في البويضات المنزوعة النواة أنتجت أجنة طبيعية تماماً مما يدل على أن خلايا طبقة الاندودرم لم تتشكل بالدرجة التي تمنعها من الانقسام الخلوي مرة أخرى لتكوين أجنة طبيعية بينما الانوية المأخوذة من خلايا طبقة الاندوديرم من الأجنة التي في مرحلة الجاستريولا (Gastrula) وكذلك المراحل المتأخرة من نمو الجنين عندما حقنت في خلايا بويضات منزوعة النواة الأحادية كانت نسبة كبيرة من الأجنة تنمو بطريقة شاذة وغير طبيعية وكذلك زيادة في نسبة موت الأجنة عن نلك الناتجة من الأنوية المأخوذة من خلايا طبقة الأندوديرم من الأجنة التي كانت في مراحل مبكرة من النمو كما هو مبين في (جدول ٧). وتوضح هذه النتائج أن الأنوية المأخوذة من طبقة الأندوديرم (Differentiated) ولم تعد قادرة على أن تمد الجنين بالمعلومات الوراثية اللازمة لحدوث النمو الطبيعي وتكوين فرد كامل النمو كما ندل هذه النتائج على أن أنوية خلايا طبقة الأندوديرم أصبحت متشكلة وظيفياً لتنتج بروتينات كما تذل هذه النتائج على أن أنوية خلايا طبقة الأندوديرم أصبحت متشكلة وظيفياً لتنتج بروتينات خلايا الاندوديرم ومع ذلك يتضح جلياً أن أنوية االخلايا المتشكلة يمكنها أن تتحول عكسباً للقيام بوظيفة أخرى.

جدول (٧): النسبة المنوية للأجنة الشاذة الناتجة من حقن بويضات منزوعة النواة الأحادية بالأنوية الثنائية (٧): النسبة (Diploid nuclei) مأخوذة من خلايا جسيمة (Somatic cells) من أجنة الحيوان البرمائي Rana pipiens

النسبة المئوية للأجنة الشاذة	مراحل النمو الجنيني		
%٢٣	۱- مرحلة الجاستريولا المبكرة (Early gastrula)		
%^.	<ul> <li>۲- مرحلة الجاستريولا المتأخرة (Late gastrula)</li> </ul>		
%97	۳- برعم الذيل (Tail bud)		

ولقد أجريت تجارب مماثلة بإستخدام الضفدع الأفريقي Xenopus laevis ووجد أن الأنوية المأخوذة من خلايا جسمية (Somatic cells) لم يحدث لها تشكل وتخصص وظيفي واضح عند حقنها في خلايا بويضات منزوعة النواة الأحادية انتجت أجنة طبيعية وكذلك ضفادع كاملة النمو

طبيعية بينما الأنوية المأخوذة من خلايا متشكلة ومتخصصة وظيفياً لم تنجح في تكوين أجنة وتدل هذه النتائج بكل وضوح على أن أنوية الخلايا المتشكلة وظيفياً لا يمكنها العودة مرة أخري لتصبح أنوية قادرة على الأتقسام والنمو والتشكل مرة أخري. كما أوضحت هذه النتائج في ذلك الوقت الحاجه لمزيد من الأبحاث والدراسات على ظاهرة التشكل النووى(Nuclear differentiation) وخاصة دراسة تلك العوامل التي تؤثر على تحول أنوية الخلايا المتشكلة والمتخصصة وظيفياً إلى أنوية نشطة قادرة على الأنقسام والنمو مرة أخرى وما يعقب ذلك النمو من تشكل وتخصص وظيفي.

وفى الخمسينات من القرن العشرين، كان العالم J.B. Caurdon أول من استخدم النكاثر الكلونى فى إنتاج ضفادع أفريقية للنوع Xenopus laevis وتتلخص الطريقة التى اتبعها فيما يلى:

- 1 عزل البويضات غير مخصبة (Non-fertilized eggs) من إناث الضفدع الأفريقي Xenopus laevis عزل البويضات غير مخصبة (Non-fertilized eggs) إما بالأشعاع في بعض التجارب أو الإحادية هذه الأنوية الأحادية من البويضات بجراحة دقيقة في بعض التجارب الأخرى وبالتالي تصبح هذه البويضات (Eggs) عديمة الأنوية.
- ٣- استبدال نواة البيضة الأحادية بنواة ثنائية (Diploid nucleus) مأخوذة من خلايا أمعاء ضفادع صغيرة السن.
- ٥- تتمية خلايا البويضات المنزوعة الأنوية الأحادية والمستبدلة بأنوية ثنائية والمأخوذة من خلايا أمعاء ضفادع صغيرة السن على بيئة خاصة لزراعة الأنسجة (Tissue culture) وملاحظة ومشاهدة النمو الذي حدث، ووجد ما يلى:
  - أ-بدأت خلايا البويضات التي تحتوى على الأنوية الثنائية المكتسبة في الأنقسام الميتوزي المنتالي كما لو كانت هذه البويضات قد أخصبت.
  - ب- استمرار نمو هذه الخلايا (الجنين) عن طريق الأنقسام الميتوزى المنتالى وما يعقبه من تشكل إلى أنسجة وأعضاء ومروراً بالأطوار الجنينية المختلفة إلى أن وصلت فى بعض الأحيان إلى ضفادع بالغة النمو والتكوين.

ولقد أوضحت نتائج التجارب الأخري التى أجريت على الثكاثر الكلونى (Colonal reproduction) أو الاستنساخ إمكانية استخدام أنوية (Nuclei) خلايا متشكلة (Differentiated) ومتخصصة وظيفياً بالإضافة إلى أنوية خلايا أمعاء الضفادع صغيرة السن في التكاثر الكلونى حيث تستطيع هذه الخلايا أن توهب (Donor) أنويتها الثنائية (Diploid nuclei) والتى تستخدم فى حقن خلايا البويضات منزوعة النواة لإنتاج توائم من الضفادع المتطابقة وراثياً. وعلى ذلك فإنه ومن المتوقع حدوث التكاثر الكلونى الصفادع المتطابقة باستخدام التكاثر الكلونى على الحيوانات الراقية بما فيها الإنسان، حيث أنه أمكن حل معظم المشاكل الفنية المتعلقة بإستخدام التكاثر الكلونى فى الحيوانات.

ونظراً لأن المملكة النباتية تتميز بخاصية القدرة الكامنة (Totipotency) على التكاثر عن طريق زراعة الخلايا أو زراعة الأنسجة بإستخدام خلايا متشكلة، فإنه يمكن استخدام هذه الطريقة من زراعة الخلايا والأنسجة النباتية لإنتاج نباتات متطابقة وراثياً ليس ذلك فقط بل أنه يمكن إنتاج مئات بل آلافات من النباتات المتطابقة وراثياً بإستخدام قطعة صغيرة من النسيج النباتي ولكن هذه الطريقة ليست تكاثر كلوني والتي تتلخص في زرع أو حقن أنوية ثنائية (Diploid nuclei) مأخوذة من خلايا جسمية في خلايا بويضات منزوعة الأنوية.

### Clonal Reproduction in Mammals التكاثر الكلوني في الثديبات

مما لا شك فيه أن التكاثر الكلوني في الثدييات أكثر تعقيداً منه في البرمائيات وذلك لأن النمو في الثدييات يحدث في داخل رحم أنثي الحيوان بينما يحدث النمو في البرمئيات في ماء جاري أو في طبق معملي. وأيضاً صعوبة الحصول على بويضات الثدييات واستمرارية نموها في أنبوبة التجارب (in vitro). كذلك تتطلب عملية استخلاص البويضات غير المخصبة واستبدال أنويتها الأحادية بأنوية ثنائية مأخوذة من خلايا جسيمة مهارة كبيرة وأجهزة دقيقة جداً ومع ذلك حدث تقدم ملموس في التجارب التي أجريت على الثدييات مثل الفئران (Mice) ولقد استمرت الأبحاث والتجارب على التكاثر الكلوني أو الاستساخ في الحيوانات الثديية بطريقة مكثفة حتى عام ١٩٩٦ حيث استطاع العالم البريطاني إيان ويلمات Ian Wilmat من النجاح في استساخ (Cloning) النعجة دوللي (Dolly).

## كلونة (استنساخ) النعجة دوللي Dolly, the cloned sheep

تتميز خلايا الجنين المبكر بالقدرة الكامنة (Totipotent) على الأنقسام الخلوي لتصبح أى طراز من طرز الخلايا مثل الكبد والطحال والمخ وغيرها من الأعضاء الأخري، بينما الجنين الذي في المراحل المتأخرة من النمو، يفقد هذه القدرة الكامنة لأن خلاياه أصبحت متشكلة ومتخصصة لتصبح أنسجة معينة مثل النسيج العصبي أو النسيج الهضمي وغيرها من الأنسجة الأخري.

ومعظم الخلايا في الحيوانات البالغة (Adult) إما أنها لا تنقسم مرة أخرى أو أنها اصبحت تمثل طرز معينة من الخلايا تقوم بوظائف معينة. ويحدث التعبير الجينى للجينات المختلفة أثناء النمو تبعاً للوظيفة التي تقوم بها الخلايا في الأنسجة المختلفة حيث يحدث التعبير الجيني البعض الجينات في نسيج ما ويكبح أو يكبت (Repress) في الجينات الأخرى في نفس النسيج ومع ذلك يرتبط التعبير الجينى للجينات بالوظيفة التي تقوم بها في نسيج ما فضلاً عن أنه لا يحدث التعبير الجيني لكل الجينات في كل الأنسجة المختلفة من الجسم في الكائنات الراقية. وعلى الرغم من أن كل الخلايا في الحيوانات تحتوى على الجينوم (DNA) الكامل، إلا أنه ليس لديها القدرة على إعادة نموها وانقسامها الخلوى مرة أخرى لتكوين أفراد جديدة. ولكن استنساخ (Cloning)النعجة دوللي (Dolly) عن طريق النكاثر الكلوني أوضح أن الخلايا المتشكلة لم تصل بعد إلى المرحلة التي يصعب فيها إعادة نموها وانقسامها مرة أخرى وأنه يمكن لمثل هذه الخلايا أن تبدأ في النمو والأنقسام الخلوى مرة أخري. والوسيلة التي استخدمت في كلونة أو استساخ النعجة دوالي (Dolly) من الخلايا البالغة (Adult) هي تجويع المزرعة الخلوية المأخوذة من الحيوان الواهب وبالتالي يتوقف تضاعف الــ DNA والأنقسام الخلوى وتدخل الخلية مرحلة السكون (Go phase) من دورة الخلية وليس معروفاً تماماً ما الذي يحدث للــ DNA عند تجويع الخلايا، ومع ذلك فإنه من المحتمل حدوث بعض التغيرات والتحورات للـ DNA تشمل إز الة مجاميع الميثايل (Demethylation) من الــ DNA وتحوله إلى الصورة الموجود عليها في الخلية الجينية. فعندما يتم وضع النواة التي في مرحلة الــــ(Go nucleus) في خلية بيضة (Egg cell) منزوعة النواة، فإن هذه الخلية تبدأ في الأنقسام الخلوي مرة أخرى مكونة جنين والذى ينقل إلى رحم الأنثى الحاضنة، حيث يستمر نمو الجنين بطريقة جيدة ويولد حيوان كامل النمو الجنيني.

وفي عام ١٩٩٦ استطاع العالم البريطاني إيان ويلمات Ian Wilmat من استخدام طريقة التكاثر الكلوني أو الاستنساخ التي استخدمت في استنساخ الضفادع لأستنساخ النعجة دوللي Dolly مع بعض التعديلات وتتلخص طريقة استنساخ النعجة دوللي في الخطوات التالية (شكل ١٠٥):

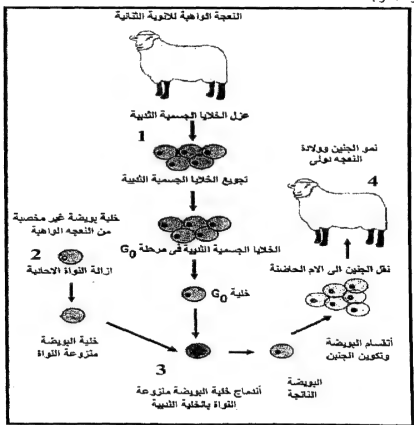
- ١. استخدام نعجة من سلالة اسكتلندية بيضاء الجسم سوداء الوجه لتكون مصدر للبويضات الأحادية (Haploid eggs) التى تم عزلها وإزالة الأنوية الأحادية منها باستعمال أجهزة دقيقة لا تسبب أى ضرر بخلايا البويضات وبذلك تصبح خلايا البويضات عديمة النواة.
- ٧. استخدام نعجة فنلندية بيضاء الجسم والرأس لتكون مصدر للخلايا الجسيمة ذات الأنوية الثنائية (Diploid nuclei) والمتشكلة والمتخصصة وظيفياً بعزل خلايا ثديية (Mammary cells) من خلايا الضرع والتي تقوم بإفراز اللبن (وهذه النعجة كان عمرها ست سنوات)
- ٣. وضع الخلايا الثنيية المأخوذة من ضرع النعجة الفنلندية على بيئة غذائية مناسبة مع خلايا البويضات منزوعة النواة الأحادية ودفعها للأندماج باستخدام صدمة كهربائية (Electric shock) ومعاملة الخلايا المندمجة بالطريقة التي تجعلها قادرة على النمو الطبيعي مرة أخري من خلال الأنقسام الخلوى المتتالى. وبعد مرور ستة أيام من النمو والأنقسام أعيد زراعة كتلة الخلايا الناتجة في رحم الأنثي الحاضنة (وهي نعجة اسكتلندية أخري بيضاء الجسم سوداء الوجه) لتقوم كأم حاضنة لحمل الجنين فقط. بعد انقضاء فترة الحمل ومدتها ١٥٠ يوماً وضعت النعجة الأسكتلندية الحاضنة نعجة من نوع النعجة الفنلندية بيضاء الجسم بيضاء الوجه وسميت باسم دوللي (Dolly).
  (Diploid nucleus)

وعلى الرغم من نجاح هذا العالم في استنساخ النعجة دوللي أو استخدام التكاثر الكلوني في استنساخ النعجة دوللي، إلا أن فعالية أو كفاءة هذه الطريقة كانت منخفضة جداً حيث قام هذا العالم بإجراء ٢٧٧ تجربة لأدماج الخلايا إلا أن ثلاثة عشر (١٣) حالة فقط هي التي نجحت ونتج عنها حمل وتكوين جنين وأن حالة واحدة فقط من هذه الحالات الثلاثة عشر هي

التى نجحت فى إتمام فترة الحمل بصورة طبيعية وهى التى أنتجت النعجة دوللى (Dolly) ويجب ملاحظة أن استنساخ أو كلونة النعجة دوللى اشترك فى إنتاجها ثلاثة إناث من النعاج هى:

1. الأنثى الواهبة للبويضة أو خلية البيضة (Egg cell) منزوعة النواة الأحادية وهى النعجة الأسكتلندية بيضاء الحسم سوداء الوحه.

- ٧. الأنثى الواهبة لخلايا الضرع الثنائية وهي النعجة الفنلندية بيضاء الجسم بيضاء الوجه.
- ٣. الأنثي الحاضنة للجنين والتي قامت بعملية الحمل والولادة وهي نعجة اسكتلندية بيضاء الجسم سوداء الوجه.



شكل (٥٠٥): يوضح خطوات كلونة أو استنساخ النعجة دوللي (١٠٥)

### شرح شکل (۱۰۵)

- أخذ خلايا جسمية من الضرع ووضعها في مزرعة خلوية ثم تجويع هذه الخلايا لتتوقف عن النمو والأنقسام
   وتصبح في مرحلة السكون (Gophase).
  - ٢- عزل خلية بيضة غير مخصبة وإزالة النواة الأحادية منها وبذلك تصبح خلية البيضة عديمة النواة.
- ٣- حدوث الأندماج للأغشية الخلوية بين خلية البيضة منزوعة النواة وخلية الضرع بواسطة صدمة كهربائية وينتج عن ذلك خلية بيضة تحتوى على نواة تتائية والتي تتقسم انقسامات خلوية مكونة من مجموعة من الخلايا الجسمية الثنائية والتي يعاد وضعها في رحم الأم الحاضئة.
  - ١٤ و لادة الجنين ونموه بعد ذلك والحصول على النعجة نوللي كاملة التكوين والنمو.

والجدير بالذكر أن النعجة دوللى Dolly المستنسخة قد حملت ثلاث مرات بعد تلقيحها من كبش يدعي ديفيد David وأنجبت من الحمل الأول حمل واحد وفى الحمل الثانى انجبت ثلاثة حملان وفى الحمل الثالث أنجبت حملان ورغم العناية الطبية الفائقة المنعجة دوللى Dolly التى كأنت تتمتع بها منذ ولادتها فى تمام الساعة الخامسة مساء ٥/٧/٣٩، إلا أنها توفيت يوم كاب ٢٠٠٣/٢/١٤ عن عمر ستة سنوات وسبعة أشهر وأحدى عشر يوماً وهو عمر صغير بالمقارنة بعمر الأغنام الطبيعي والذي يتراوح ما بين ١٢ إلى ١٦ عاماً.

ومنذ مولد النعجة دوللى المستنسخة، أمكن استنساخ أو كلونة عديد من الحيوانات الأخري بما فيها الماشية (Cattle) والخنازير (Pigs) والماعز (Goats) والفئران (Mice) والقطط (Cats) ويوضح (جدول ٨) الحيوانات التي تم استنساخها أو كلونتها وتاريخ استنساخها واسم الحيوان المستنسخ.

وقد نجح العالم الأيطالى Cesare Galli بإستخدام طريقة العالم Ian Wilmat السابقة من استنساخ أو كلونة الحصان وإنتاج أول مهر مكلون أو مستنسخ والذي سمي باسم برومينيا (Prometea) وقد أوضح هذا العالم أن نجاحه في استنساخ الحصان سيكون له أثر إيجابي في مجال التكاثر الكلوني لإكثار جياد السباق الجيدة خاصة التي يتم خصيها على الرغم من صعوبة هذه الطويقة من التكاثر الكلوني، حيث أنه قد أجري ٣٢٨ محاولة من الاستنساخ أو الكلونة ونجح منها محاولة واحدة فقط والتي نتج عنها المهر برومينيا.

جدول (٨): الحيواتات التي تم كلونتها أو استنسخها وتاريخ الاستنساخ وأسماءها المعروفة بها

	Date	Name
Animal		
Sheep	1996	Dolly
Mouse	1997	Cumilina
Cattle	1998	
Goat	1999	
Pig	2000	
Gaur	2000	Noah
Mouflon	2001	
Cat	2001	CopyCat
Rabbit	2002	
Banteng	2003	
Rat	2003	
Mule	2003	Idaho Gem
Horse	2003	
Deer	2003	
African Wildcat	2003-4	Ditteaux (male), Madge and Caty (Female)
Dog	2005	Snuppy

### فوائد التكاثر الكلوني:

إن قدر الفوائد التي يمكن أن يقدمها التكاثر الكلوني أو الاستنساخ للبشرية يتعدى كل التصورات، وفيما يلي بعض الأمثلة للعديد من الفوائد الممكنة للاستنساخ (Cloning) لخدمة الانسان وهي:

- ١-يمكن استخدام التكاثر الكلونى أو الاستنساخ لإكثار أنواع من الحيوانات التى تواجه خطر الأنقراض وخاصة تلك التى تتكاثر جنسياً بمعدل منخفض بصورة طبيعية بالمقارنة بالمعدل المرتفع لموتها.
- ٢- إكثار الأصول الوراثية من الحيوانات الإقتصادية كالأبقار والجاموس والجمال ذات الإنتاج
   المرتفع من اللحوم والألبان.
- ٣- إكثار الحيوانات المعدلة چينيا (Transgenic animals) بطريقة سريعة ومنخفضة التكاليف نسبياً
   لإنتاج قطعان كبيرة من الحيوانات المتطابقة وراثياً.

فلقد أجريت محاولات عديدة نجح بعضها في إدخال بعض الچينات التي تنتج بعض البروتينات والهرمونات والإنزيمات الهامة في چينومات (Genomes) بعض الحيوانات وأصبحت هذه الحيوانات المعدلة چينياً تقوم بإنتاج وإفراز هذه المواد الهامة في البانها. ونظراً لأن إنتاج الحيوان المعدل چينياً والذي يحمل الچين المرغوب يكون مكلفاً فقد تصل التكلفة إلى عدة ملايين من الجنيهات وبالتالي يصبح من الضروري الحفاظ على هذا الحيوان المعدل چينياً عن طريق التكاثر الكلوني أو الاستنساخ وذلك لأن تكاثره بالطريقة الطبيعية (التكاثر الجنسي الطبيعي) قد تأخذ أعوام عديدة، بالإضافة إلى ما قد يحدث من إنعزال للچينات أثناء عملية التكاثر الجنسي الطبيعي والذي ربما قد يؤدي إلى فقد الچين المنقول (Transgene) في النسل الناتج من التكاثر الجنسي الطبيعي.

#### تحسين الماشية عن طريقة هندسة الممرات الحيوية

#### Improving livestock by pathway engineering:

يحاول العلماء الأن الجمع بين طريقة التكاثر الكلونى وهندسة الممرات الحيوية لاستنساخ حيوانات محسنة وبالتالى يمكن استخدام الحيوانات المعدلة چينياً، كمصدر لإنتاج البروتينات والهرمونات المفيدة بطريقة اقتصادية، فعلى سبيل المثال، لا توجد الجينات اللازمة لإنتاج الإنزيمات التى لها دور فى الممر التخليقي الحيوي للحامض الأميني السيستين (Cystein) فى الثدييات وبالتالى فإنها لا تستطيع تخليق هذا الحامض الأميني ومن ثم فإنه يجب أن يقدم إلى الحيوانات الثديية فى طعامها أو فى غذائها. ولكن إضافة كميات إضافية من هذا الحامض

الأمينى إلى الغذاء يكون تأثيره ضعيف بسبب تكسيره بواسطة الكائنات الدقيقة الموجودة بأمعاء الحيوانات الثديية.

ويوجد عديد من الأنواع البكتيريه التي تستطيع تخليق الحامض الأميني السيستين (Cystein) في الممر الحيوي التالي على خطوتين عن طريق إنزيمين هما E1 و E2:

2- O- Acetylserine \_\_\_\_\_ Cystein \_\_\_\_\_ Cystein \_\_\_\_\_ ويحتوى جينوم البكتيريا على الجينين اللذان ينتجان هذين الإنزيمين وهما:

- أ- الچين Cys K ويقوم هذا الچين بإنتاج إنزيم Serine transacetylase(E1) والذي يحفز الخطوة الأولى من الممر الحيوى.
- ب- الچين Cys E ويقوم هذا الچين بإنتاج إنزيم (Cys E الذي الخطوة الثانية من الممر الحيوي.

ولقد تم كلونة (Cloning) هذين الجينين (Cysk, CysE) في بلازميد بكتيري ووضعا تحت تحكم بروموتور (Promoter) معزول من الفئران (Mouse) والذي ينظم التعبير الجيني الحين السلازميد المعاد توليفه Metallothionine في الفئران وبذلك يصبح البلازميد المعاد توليفه Plasmid (R.P.)

CysE والجين CysK الجين

٢ .بروموتور چين المينالوثيونين المعزول من الفئران

٣-العناصر الأخري الضرورية لتضاعف هذا البلازميد المعاد توليفه والسابق ذكرها.

ولقد تم كلونة الفئران بهذا البلازميد المعاد توليفة (R.P.) السابق فى چينوم الفتران (Mouse) وأمكن الحصول على فئران معدلة چينياً Transgenic mouse استطاعت أن تقوم بإنتاج هذين الإنزيمين السابق ذكرهما.

ومما يجدر الإشارة إليه أن بعض الطرق الأخري العديدة التى تجري لتحسين الماشية من خلال إدخال چينات الممرات الحيوية الضرورية لتخليق بعض الأحماض الأمينية الأساسية،

مثل الحامض الأميني الليسين (Lysine) والثريونين (Therionine) مازالت في المراحل التجريبية الأولى.

## مشاكل وأخلاقيات التكاثر الكلوني (الإستزراع النووي)

#### Problems and Ethics of Clonal Reproduction (Nuclear Transplantation)

الغرض من تكنولوچيا التكاثر الكلونى أو الاستنساخ (Cloning) الحصول على نسخ منطابقة وراثياً تماماً من حيوان ما. ويجب ملاحظة أن الحيوان المستنسخ يبدأ حياته بخلية مفردة والتى تنمو إلى جنين والذي يجب أن يواصل نموه خلال مرحلة الطفولة قبل أن يصل إلى الحيوان البالغ النمو (Adult).

والسؤال الذي يطرح نفسها وخاصة بعد استساخ النعة دوللي (Dolly) هو: ماذا يحدث لو تم استنساخ الإنسان بطريقة التكاثر الكلوني؟ وفي الحقيقة أجريت مناقشات كثيرة حول استنساخ الإنسان وكان هناك كثير من النقد لاستنساخ الإنسان لأن ذلك يعتبر تهديد لقدسية حياة الإنسان على الرغم من أن استنساخ الإنسان موجود بالفعل في الطبيعة، المتمثل في التوأم المتطابقة (Identical twins) والتي هي نسخ متطابقة تماماً ناتجة عن تجزئة نفس البويضة المخصبة إلى جنينين مستقلين متطابقتين وراثياً تماماً. ويعتبر عديد من العلماء القدامي التوأم المتطابقة في الإنسان هي أفراد خارقة للعادة في منشأها والبعض الآخر يعتبرهم تواتم محظوظة ويعتبرهم بعض العلماء أيضاً أن كلا منهما مؤذي للآخر وبغض النظر عن الإعتراضات الإخلاقية لإستنساخ الإنسان بواسطة التكاثر الكلوني، فإنه توجد مشكلتين كبيريتين تواجه استنساخ الإنسان من الناحية العملية هما:

- 1- أن عدد الأفراد المستنسخة المولودة تمثل نسبة ضئيلة جداً من المحاولات التي تجري من الأستزراع النووي (Nuclear Transplantation)، فالمحاولات التي أجريت على الحيوانات وجد أن عديد من الأجنة النامية تموت في مرحلة متأخرة من الحمل أو بعد الولادة مباشرة، كما وجد أن بعضها الآخر يحتوى على بعض الشذوذات وبالتالي فإن هذا الاستنساخ محفوف بكثير من المخاطر.
- ٢-فرصة نجاح الحمل في الأم الحاضنة في الإنسان يكون قليلاً جدا من فرصة نجاحه في
   حالة الأغنام وبالتالي فإن التكلفة المالية والمجهود المبذول لإنتاج نسخ من إنسان ما

تكون أكبر بكثير جداً من استنساخ الحيوانات، مثل الأغنام. وبغض النظر عن سيناريو الخيال العلمى، فإن سبب رغبة الإنسان في استنساخ نفسه غير واضح. ونظراً لأن الوقت الذي يحتاجه نمو الإنسان طويل فإن ذلك يعنى أن استنساخ الإنسان لن يكون متاحاً لعديد من السنين المقبلة.

### مشاكل النمو في الحيوانات المكلونة أو المستنسخة

#### **Development Problems in Cloned Animals**

مازالت معظم محاولات استنساخ الحيوانات تواجه فشلاً كبيراً رغم معرفة المشاكل التكنولوجية التى تواجه هذا الاستنساخ أو الكلونة عن طريق الأستزراع النووى (Nuclear Transplantation) والذي يتضمن إعادة برمجة النواة (Nucleus) المأخوذة من الخلية المتشكلة والمتخصصة وظيفياً وهى عملية معقدة جداً ويحتمل أن المعدل المنخفض من النجاح فى استنساخ الحيوانات يرجع إلى الفشل فى إعادة برمجة النواة المستخدمة فى الأستزراع النووى كما ينبغى. ولقد أوضحت الأبحاث الحديثة أن عملية إضافة مجاميع الميثايل المسكل المؤوى كما ينبغى وإعادة برمجة النواة المستخدمة فى الأستزراع النووى، حيث وجد أن هذه العملية (DNA methylation) فى الأجنة المستنسخة ليست مطابقة لمثيلاتها فى الأجنة الطبيعة وكذلك بالنسبة الحيوانات البالغة المستنسخة ومثيلاتها الطبيعية، ومع ذلك فإن النعجة دوللى (Dolly) المستنسخة وكذلك للحيوانات المستنسخة الأخرى انتجت نسلاً طبيعياً من الناحية الوراثية وبالتالى فإن الاستنساخ لم يسبب حدوث نحورات وراثية فى النسيج التناسلي للحيوان المستنسخ.

وعادة ما يسبب إضافة مجاميع الميثايل للـــ DNA غلق أو قفل التعبير الچيني لچينات الكائنات حقيقية النواة التى لاتكون هناك حاجة لتعبيرها الجيني فى أنسجة معينة أو فى مراهل معينة من النمو. وغالباً ما تتتج الحيوانات المستنسخة عدد كبير من النسل يحمل اعراضاً مظهرية معينة، حيث تكون أطرافها وأعضائها الداخلية من الجسم أكبر بصورة غير طبيعية وبالتالى فإن هذه الحيوانات أو هذا النسل الناتج من الحيوانات المستنسخة يكون ضعيف صحياً وهذه الأعراض ترتبط بالتعبير الخاطئ للچين (EGF2R)، حيث وجد أن هذا الچين حدث له تحور بإضافة مجاميع الميثايل وذلك فى الأجنة التى تحمل أعراضاً غير طبيعية.

# الرئيسيات المعدلة جينياً Transgenic Primates

حتى الآن لم تنجح محاولات استساخ الرئيسيات (Primates) والتي منها القرود والإنسان، ومع ذلك أمكن الحصول على قرد من فصيلة الريسيس (Rhesus) والمعدل چينياً كانت (Transgenic Rhesus Monkey). فأول محاولة ناجحة لإنتاج رئيسيات معدلة چينياً كانت بمولد القرد أندى (Andi) وهو قرد من فصيلة الريسيس (Rhesus) يحمل الچين GFP وذلك فى نهاية عام ۲۰۰۰ ميلادية على النحو التالى:

١ - استخدام الرتروڤيرس (Retrovirus) كحامل (Vector) للچين GFP ونقله إلى الخلية العائلة.

٢- عزل بويضات غير مخصبة من القرد ريسيس (Rhesus).

٣- معاملة هذه البويضات غير المخصبة بالرتروڤيرس الحامل للچين GFP في أنبوبة الأختبارثم
 إخصاب هذه البويضات بعد ذلك في أنبوبة الأختبار أيضاً.

\$-أجريت ٢٢٤ محاولة من استخدام ٢٢٤ خلية بويضة (Egg cells) غير مخصبة ومعاملتها بالرتروڤيرس الحامل للچين وأمكن الحصول على ٢٠ جنين فقط والتى تم نقلها إلى الأمهات الحاضنات، ونجح ٥ حالات حمل من بين الحالات التى أجريت للأمهات الحاضنات نتج عنها ثلاثة ذكور حية من القرد الريسيس (Rhesus) كان واحداً منهما فقط معدلاً چينياً (Transgenic rhesus) يحتوى على الچين (GFP) على الرغم من أن التعبير الچيني له كان بصورة منخفضة في القرد الناتج والمعدل چينيا . ومما يجدر الإشارة إليه أن استنساخ القرود من فصيلة الريسيس (Rhesus) كان عن طريق تجزئة الجنين المكون من ثمانية خلايا إلى أربعة أجنه متطابقة وراثياً كل جنين كان يتكون من خليتين من الخلايا الثمانية والتي استخدمت في استنساخ القرد الريسيس (Rhesus)، وعلى ذلك فإن هذه القرود المستنسخة هي توائم صناعية وليست ناتجة عن طريق الأستزراع النووي (Nuclear Transplantation) الحقيقي كما في حالة استنساخ النعجة دوللي (Dolly) ولكن من الواضح أن القرود من فصيلة الريسيس (Rhesus) تم استنساخها بالطريقة السابقة.

ويبدو واضحاً أنه لا يوجد سبب من الناحية العلمية يمنع استنساخ القرود والإنسان عن طريق الأستزراع النووى ولكن من أهم الأهداف الممكنة الأستخدام الاستنساخ في الإنسان هو

استساخ الأنسجة (Tissue Transplantation) للحصول على أنسجة سليمة والتي تستخدم في الأغراض الطبية العلاجية بدلاً من توليد أفراد من بنى الإنسان جديدة، فإعادة برمجة خلايا الإنسان وتنميتها في مزارع الأنسجة للحصول على الأنسجة المرغوبة مثل نسيج كبد أو كلى أو غيرها يمكنه أن يقدم خدمة كبيرة للمرضي من بنى الإنسان بتليف الكبد أو الفشل الكلوى وهذا ما يعرف بالاستنساخ العلاجي (Therapeutic Cloning) والذي بدأ بالفعل يخطو بخطى سريعة.

#### References المراجع

- 1- Coldberg ,Ann E.Reynolds,Lee M.Silver and Ruth C.veres (2004). Genetics: From genes to genomes . Mc Graw-Hill Companies.Inc.
- 2- David P.Clark and Nanette J.Pazdernik (2004). Biotechnology: Applying the genetic revolution. Elsevier. Inc.
- 3- Eldon John Garder, Michael J.Simmons and Peter D.Snustud (1991). Principles of Genetics. John Willey and Sons, Inc.
- 4- George W.Burns and Paul J.Bottino (1989). The Science of Genetics. Macmillan Publishing Company, a division of Macmillan, Inc.
- 5- Gupta P.K. (2004).Biotechnology and Gemonics. Rakeoh Kumar Rastogi For Rastogi Publications. INDIA.
- 6- Leon Snyder, David Freifelder and Daniel Harlel (1985). General Genetics Jones and Bartlett Publishers. Inc., 30 Granda Court, Portola Valley, CA94025.
- 7- Peter D.Snustad and Michael J.Simmons (2006). Principles of Genetics. John Willey and Sons, Inc.
- 8- Robert J.Brooker (2005).Genetics: analysis and principles . Mc Graw-Hill Companies.Inc.
- 9- Swamy P.M. (2009).Laboratory manual on biotechnology. Rakeoh Kumar Rastogi For Rastogi Publications . INDIA .
- 10- William S.Klug, Michael R.Cummings and Charlotte A.Spencer (1983). Concepts of Genetics.C.E.Merrill Publishing Company.

# المراجع العربية

منيــر السعيد محمد موســـى ومحمد محمد عبد الفتاح ياقوت . ٢٠٠٤ . أساسيات علم الوراثة . الشنهابي – الاسكندرية . مصـــر.

# Glossary مُسرد وشرح المصطلحات

# A

البروتين المنشط Activate protein البروتين المنشط عمل الجين.

الچين أدا هو الچين الذي يحمل شفرات إنزيم أدينوزين دى أمينيز.

التأقلم التأقلم Adaptation التاقلم أي خاصية أو صفة في كاثن ما تحسن فرصته في الحياة والتكاثر في بيئته.

Adenoviruses الأدينوقيروسات عائلة صغيرة من الثيروسات التي مادتها الوراثية خيط مزدوج من السهر DNA والتي تهاجم الحيوانات. Aggressive gene therapy

العلاج الجينى العدواني

علاج السرطان بادخال الجينات أو ناتج الجين والذي يعمل على قتل الخلايا السرطانية.

AIDS (Acquired immunodeficiency syndrome) نقص المناعة المكتسبة الرتروڤيرس HIV والذي يسببه الرتروڤيرس HIV والذي

بصيب النظام المناعى عن طريق تكسير الخلايا المناعية التائيه (T cells).

Allele الأليل

هو واحد من بين الاشكال المختلفة لچين ما.

الحامض الأميني الحامض الأميني هو أى واحد من قسم الجزيئات العضوية التي تحتوى على مجموعة أمينو ومجموعة كربوكسيل. ويوجد ٢٠ حامض أميني مختلفة والتي يتركب منها الدوتنات المختلفة.

#### Amino acid attachment site

موقع ارتباط الحامض الأميني

هو الطرف /3 من جزىء الـــtRNA والذى يرتبط به الحامض الأمني.

Aminoacyl site (A site)

موقع دخول الحامض الأميني

هو أحد مكونات الريبوسوم التي يرتبط بها الـــRNA ويعرف بالموقع A (A sit).

Aminoacyl tRNA synthetase

إنزيم ربط الحامض الأميني بالـــtRNA

هو الذى يربط الحامض الأميني الصحيح بالحامض النووى الناقل tRNA الخاص بنقل هذا الحامض الأميني.

مجموعة الأمينو الطرفية Amino terminous هو طرف السلسلة عديدة الببتيد والتي تنتهى بحامض أميني يحمل مجموعة أمينو حره.

Antibody الجسم المضاد

هو بسروتين ما يوجد فى سيرم الدم وينتج فى الحيوانات استجابة لأنتيچين خاص والقادر على الارتباط بالأنتيجين.

Anticodon الشفرة المضادة

هى القواعد الثلاثة فى جزىء السـRNA والمكملة لثلاثة قواعد لشفرة خاصة فى الـــmRNA

أنتيجين أنتيجين Antigen أن مادة قادرة على تتبيه إنتاج أجسام مضادة خاصة

Anti-oncogene الجِين المسرطن المضاد هو الجِين الذي يعمل لمنع الانقسام الخلوي غير

المرغوب مثل الجين المكبت للورم.

Antiparallel الإتجاه المعاكس

هو مصطلح يستخدم لوصف الإتجاه الكيميائي

لخبطي الـــ DNA في الحلزون المزدوج للـــ DNA حيث بكون الاتحاء 3′ في اتحاه معاكس للأخر.

#### Antisense (Noncodling)

خيط الــ DNA غير الشفرى

خيط الـــ DNA الذي يحمل التتابع النبو كلبو تبدي غير المكمل لذلك التتابع النيو كليو تيدى الموجو ديالـmRNA. Antisense RNA

#### خيط الــRNA المكمل لخبط الــRNA

هو خيط الــ RNA الذي بحمل التتابع النبوكليو تبدي المكمل لخيط الــmRNA والذي بحدث بينهما الاقتران بين أزواج القواعد.

Apoptosis (Programmed cell death) الموت الخلوي

هو البرنامج الوراثي الذي يقوم بإزالة الخلايا التي أصابها الضرر أو لخلايا التي ليس هناك حاجة اليها بدون تنشيط النظام المناعي.

Apoptosome أبويتوسوم هو مجموعة من الاشارات البروتينية المركبة والتي تشط المركب Caspase-3 في الثنيبات أثناء الموت الخلوي.

Aporepressor آبوريبريسور هو البروتين الذي يتحول إلى كابت عندما برتبط به جزىء خاص آخر.

ATP (Adenosine triphosphate) الأدينوزين ثلاثي القوسفات الأدينوزين ثلاثي الفوسفات وهو الجزيء الأولس

لتخزين الطاقة في الخلية الحية.

В

B cells الخلابا الباتبة خلايا الدم البيضاء والمشتقة من النخاع والتي تمتلك القدرة على إنتاج الاجسام المضادة.

التلقيح العكسى Rackeross هو تلقيح الجيل الأول F1 الخليط مع أي فر د بحتوى

على نفس التركيب الحيني لأحد الأبوين

بكتبريو فاج **Bacteriophage** هو فيرس عائله الخلية البكتيرية ويسمى بالفاج بصفة

Base pair زوج القواعد زوج من القواعد النيتروجينية وغالباً ما تكون إحداهما قاعدة بيورينية والأخرى بيريميدية واللذان يرتبطان بعضهما بروابط هيدروجينية في خيطي الــ DNA مزدوج الخيط

إنزيم بيتاجالكتوسيديز B -Galactosidase هو الإنزيم الذي ينتجه جين ما في اوبرون اللكتوز والمسئول عن تكسير سكر اللاكتوز.

Bioremediation البيور يميديشن استخدام كائنات دقيقة مثل الفطر أو النبات أوالإنزيم لتنظيف البيئة أو إعادة البيئة لحالتها الطبيعية.

الأطراف العباء Blunt ends هو نهاية جزىء الـــDNA والذي يكون فيه كل أزواج القواعد الطرفية مرتبطة ببعضها بروابط هيدروچينية ويستخدم هذا الإصطلاح عادة ليشير إلى الأطراف الناتجة التي يحدثها بعض إنزيمات القطع المحند،

Bt toxin المركب السام Bt هو المركب السام الذي يوجد في بكتيريا التربة والذى يقتل بعض أنواع يرقات الحشرات التي تحطم المحاصيل.

Callus الكالس مجموعة أو كتلة من الخلايا غير المتشكلة من الخلايا النباتية.

الكروماتين Chromatin

هو ارتباط الــDNA ببروتينات الهستون ليُكوِّنُ كروموسومات الكائنات حقيقية النواة.

كروموسوم Chromosome

في الكاتنات حيقية النواة هو عبارة عن جزىء السـ DNA الذي يحمل الچينات في ترتيب طولى حيث يرتبط به عديد من البروتينات ويحتوى الكروموسوم إلى تلومير في كلا طرفيه وسنترومير. وفي الكائنات غير حقيقية النواة يرتبط بالـــ DNA فظيل من البروتينات وينقصه التلومير والسنترومير وغالباً ما يكون دائري. وفي المفيروسات قد يكون الكروموسوم عبارة عن الـــ DNA أو الـــ RNA مفرد الخيط أو مزدوج الخيط في صورة خطية أو دائرية وغالباً ما يكون خالياً من البروتينات.

الوضع التجاذبي الجينات المرتبطة في فرد ما خليط في طور ترتيب الجينات المرتبطة في فرد ما خليط في طفرتين حيث حصل على الموقعين البريين من الأب الأخر مثل ++/a¹a².

مسترون مسترون من السـ DNA الخاص الخاص الخاص الخاص الخاص بوظيفة مفردة كما تم تعريفه بواسطة اختبار التكامل، وهو التتابع النيوكليوتيدى الذى يحمل شفرات نوع واحد من البروتينات يعرف بالچين.

زراعة الكالس إدراعة الكالس إعادة تشكيل كثلة من النسيج النباتى فى أنبوبة الاختبار ثم بعد ذلك تتمية النسيج غير المتشكل فى طبق بترى.

السرطان المتجمعة والناتج أو مجموعة من الخلايا المتجمعة والناتج عن نمو الخلية وانقسامها بطريقة غير متحكم فيها وان هذا الانقسام الخلوى يرجع إلى حدوث طفرات جسميه تؤثر على الانقسام الخلوى.

Carboxyl terminous

مجموعة الكربوكسيل الطرفية

هو طرف السلسلة عديدة الببتيد التي تنتهي بحامض أميني يحمل مجموعة كربوكمبيل حرة.

المسرطن المسرطن. هو مركب طبيعى أو كيميائى يسبب السرطان. خيط الـــ C-DNA strand c-DNA هو خيط الــــ DNA.

دورة الخلية Cell cycle

هى دورة النمو للخلية المفردة فى الكائنات حقيقية النواة والتى تنقسم إلى المراحل M, G<sub>2</sub>, S, G<sub>1</sub>.

الــــ tRNA المحمل tRNA المحمل tRNA المحمل فو اى حامض نووى ناقل (tRNA) محمل بحامض أميني مرتبط به.

الحيوان الكيميرى Chimeric animal هو الحيوان الذى تختلف خلاياها المختلفة فى التركيب الوراثي.

Chloroplast transit peptide ببتيد البلاستيدات الخضراء الموقت

سلسلة عديدة الببتيد صغيرة تضاف إلى الطرف الذى يحتوى على مجموعة الأمينو إلى بروتين ما يوجه دخول البروتين من الربيوسوم إلى البلاسستبدات الخضراء.

يقعان في وحدتين وظيفيتين مختلفتين وبالتالى تكون غير ألبلنة.

#### Conserved sequence

التتابع النيوكليوتيدى المحفوظ

هو ذلك النتابع من القواعد بالـــ DNA والذى نادراً ما يحدث له تغيير طفيف جداً بعد ملايين من السنين الإنزيم المركزى

RNA polymerase النهرة RNA الذى ينقصه الوحدة البروتينية التى تتعرف على البروموتور.

# D

النقص المادة الوراثية لكروموسوم ما.

Deoxyribonuclease

إتزيم الديزوكسي ريبونيوكلييز

هو إنزيم ما يكسر الرابطة الفوسفودايستر في الـــDNA أو أو يوكليوتيدات.

Deoxyribose الديزوكسى ريبوز

سكر خماسى يوجد فى السـDNA.

الحالة الثنانية من الكروموسومات الحالة الثنانية أو الكائن الذي يحتوى على مجموعتين كاملتين من الكروموسومات المتماثلة.

التكرار المباشر التكرار المباشر التكرار المباشر DNA أو السكتين من السكام في نفس الإتجاه من النيوكليوتيدات.

#### DNA (Deoxyribonucleic acid)

حامض الديزوكسي ربيونيوكليك

هو جزىء كبير يتركب عادة من سلسلتين عديدة النيوكليوتيدات في صورة حلزون مزدوج الخيط

الحيوانات المكلونه حيوانات متطابقة وراثياً اشتقت من نفس الخلية الأصلية.

حوامل الكلونه على السمال الكلونه التضاعف DNA قادر على التضاعف الذاتى داخل خلية ما ويستخدم في حمل الجينات المكلونه أو قطع من الـــــــــــ DNA وغالباً ما يكون بالازميدات أو ڤيروسات محوره.

حامل الكلونة كالم الكلونة السلامات التضاعف التضاعف التضاعف والذى حدث به إبخال لچين ما أو قطعة من السلامات السلامات المسلام المسلام السلامات المسلام السلامات المسلام السلامات المسلام السلامات المسلام السلامات المسلام المسل

#### Coding strand

الخيط الشفرى أو الخيط القالب

فى چين ما هو ذلك الخيط من الـــDNA الذى يحدث له نسخ.

الشفرة Codon

هو ذلك التتابع من ثلاثة نيوكليوتيدات في جزىء الـــ mRNA الخاص بالتعبير عن حامض أمينى أو كإشارة توقف لاستمرار تخليق البروتين.

الأطراف المكحمه DNA المفرده المكمله عند أطراف المفرده المكمله عند أطراف الملامد DNA مزدوج الخيط.

هو جزىء الــــDNA الناتج من نسخ خيط الــــRNA بواسطة إنزيم النسخ العكسى ويشار إليه عادة بالــــc-DNA.

اختبار التكامل Complementation test هو اختبار وراثى لتحديد وقوع طفرتين فى نفس الوحدة الوظيفية وبالتالى تكون طفرات اليلية أو أنهما

الجنين الجنين كانت ما في مراحل النمو الأولى.

خلايا الجذع الجنينية Embryonic stem cell الخلايا الجذعيه المشتقه من مرحلة البلاستوسيت للجنين.

المعزز التتابع من القواعد في چينوم الكائنات حقيقية النواة والفيروسات التي تهاجم الكائنات حقيقية النواة والذي يسبب زيادة في معدل نسخ الچينات القريبة منه.

إثريم البروتين أو مجموعة من البروتينات المتجمعة بترتيب معين والذى تحفز تفاعل بيوكيميائى والا يحدث لها تحور أثناء عملية التحفيز.

التغير الإبيچينيك Epigenic change يشير هذا الاصطلاح إلى التغيرات الوراثية والتى لا ترجع إلى تحورات فى التتابع النيوكليوتيدى للسـNAA وكذلك التغيرات فى تنظيم الچين ولكنه لا يورث بواسطة أى من نسل النبات.

الايوكروماتين أو منطقة من الكروموسوم والتي لها هو الكروماتين أو منطقة من الكروموسوم والتي لها خصائص صبغ طبيعية وتخضع لدورة التكثيف الطبيعي ونسبياً تكون غير ملتفة أو محلزنة في نواة الدور البيني ومن الواضح أنها تحتوى على معظم الجينات.

الكائنات حقيقية النواة الكائنات حقيقية النواة التي التي الخلايا التي الخلايا التي التحتوى على الوية حقيقية تحتوى على السكام

والذى يحمل المعلومات الوراثية فى كل الخلايا وعديد من الثيروسات.

إنزيم الــ DNA اليجيز DNA ليجيز الزيم الــ DNA اليجيز عوابط تعاونية بين الأطراف OH و 7-5 في خيط الــ DNA عديدة النيوكليوتيدات المكسورة في جزىء الــ DNA مزدوج الخيط.

DNA polymerase DNA الزيم بلمرة الــ DNA polymerase  $^{4}$  الإنزيم الذي يحفز تخليق الــ DNA في الإنجاء  $^{3}$ 

DNA repair DNAسلاح السلاح المنتوعة الإستعادة أي عملية من العمليات العديدة المنتوعة الإستعادة النتابع النيوكليوتيدى الصحيح للســـ DNA والذي حدث به إبخال لنيوكليوتيدات غير صحيحة أو التي حدث لها تحور بأي طريقة ما.

تضاعف الــــDNA replication DNA... من عملية نسخ جزىء الـــــDNA.

# E

البروتين المبكر الذي ينتجه الأدينوڤيرس والذي يعزز نسخ چينات الڤيرس في العدوى المبكرة والذي يرتبط ببروتين الخليه العائلة Rb.

الفصل الكهريائي Electrophoresis هو التكنيك أو الطريقة المستخدمة لفصل الجزيئات على أساس الاختلاف في معدل حركتها باستخدام مجال كهربائي خلال سائل أو جيل ما وتسمى غالباً هذه الحركة باسم الهجرة الكهربائية.

الإطالة Elongation الإطالة المسلمة عديدة الببتيد إلى السلسلة عديدة الببتيد النامدة.

الحيوان المؤسس المعانل الأصلى للجين المنقول المنتمر اره بثيات.

F plasmid F بالبلازميد بكتيرى غالباً ما يسمى بالعامل F أو و بلازميد بكتيرى غالباً ما يسمى بالعامل F عامل الخصوبة أو بلازميد الجنس والقادر على الانتقال بنفسه من الخلية العائلة F إلى خلية أخرى لا تحتوى عليه F وعندما يندمج العامل F بالكروموسوم البكتيرى يصبح الكروموسوم البكتيرى قادر على الانتقال إلى الخلية F خلال عملية الاقتران البكتيرى.

#### Frameshift mutation

طفرة تغيير القالب الشفرى

هى الطفرة التي تحدث بسبب إما نقص أو إضافة زوج أو أكثر من النيوكليوتيدات في چين ما ينتج عنه تغيير القالب الشفرى لكل الشفرات التي تلى موقع حدوث الطفرة في الچين.

# G

جاميطة جاميطة التناسلية الناضجة مثل الحيوان المنوى أو الديوانية في الحيوانات.

جين وحدة التوارث والذي يحتل موقع كروموسومي ثابت ويحتوى على المعلومات اللازمة لتكوين سلسلة عديدة البتتيد.

تضخيم الجين الخلية التي بها بعض الجينات المعينة تخضع التضاعف إما داخل الكروموسوم أو خارج الكروموسوم مسيباً ذلك زيادة عدد نسخ الجين.

داخل غلاف نووى كما تحتوى الخلية على العضيات الخلوية السيتوبلازمية ويحدث فى هذه الخلايا الانقسام المبتوزى والمبوزى.

التطور ثراكم التغيرات في الخصائص الوراثية للأنواع مع مرور الزمن.

لا المتئصال السكتان السكال المثل المثل المثل المتنصال البروفاج من الكروموسوم البكتيري. المتزيم المعيونيز المعيونيز المتنصال البروفاج والذي الإنزيم الذي تتطلبه عملية استئصال البروفاج والذي يعمل مع إنزيم الإنتيجريز Integrase.

إكرون السكر المحروب المحروبات المحروب

إنزيم المسونيوكلييز النيوكليونيدات الطرفية من المسلملة عديدة النيوكليونيدات بكسر الرابطة الفوسفودايستر الطرفية حيث يحدث إزالة للنيوكليونيدات الطرفية بنجاح واحدة تلو الأخرى وغلاباً ما يكون هذا الإنزيم خاص بالــــNNA مفرد الخيط أو مزدوج الخيط وكذلك الــــRNA مفرد الخيط.

# F

الأم الحاضنة الأصطلاح في مجال الوراثة ليشير لاثثى الحيوان التي تحمل الجنين المهندس وراثياً.

التعيير الچينى Gene expression التعيير الچينى هي العملية متعددة الخطوات حيث يحدث تخليق ناتج الجين.

مكتبة الچينات مكتبة الجينات هى مجموعة كبيرة من حوامل الكلونة تحتوى على المجموعة الكاملة لقطع الــــDNA لچينوم كائن ما.

ناتج الچين باتج الچين يستخدم هذا الاصطلاح للتعبير عن السلسلة عديدة البيتيد الناتجة من ترجمة السRNA المنسوخ من على چين ما. وإذا لم يحدث ترجمة السRNA (مثل السلمالية باسم جزىء السRNA الناتج باسم ناتج الجين.

العلاج الجيئى العلاج الجيئى المتحداث تحور فى چينوم كائن راقى بإضافة حامل كلونة يحتوى على چين معين الإزالة الضرر الوراثى أو الفشل الوراثى فى الإنسان.

الشفرة الوراثية الشرات الوراثية الثلاثية والبالغ عددها ٦٤ شفرة تناظر الشفرات اللازمة للتعبير عن الأحماض الأمينية المختلفة وكذلك للتعبير عن شفرات بداية وانتهاء تخليق السلسلة عديدة الببتيد.

جينوم مجموعة الجينات الكاملة الموجودة بالخلية أو الثيرس مجموعة الجينات الكاملة الموجودة بالخلية أو الثيرس وغالباً ما يستخدم في الكائنات حقيقية النواة للإشارة إلى كل الجينات الموجودة في الخلية أحادية الكروموسومات (Haploid).

التركيب الچينى الجينى ما أو فيرس والتى تميز هى البنية الوراثية لكائن ما أو فيرس والتى تميز الشكل المظهرى للكائن وغالباً ما يستخدم للإشارة التركيب الأليلى لچين ما أو مجموعة من الچينات القليلة تحت الدراسة.

الطفرات التناسلية Germinal mutation

هى الطفرات التى تحدث فى الخلية التى يشتق منها الجاميطات.

الخلايا التناسلية الأولية الجدارات أو الحيوانات الخلايا التناسلية التى نتنج البويضات أو الحيوانات المنوية والتى لها دور فى تكوين الجيل التالى فى الكاننات حقيقية النواة.

الجليفوسات الجليفوسات مبيد حشائش يسبب قتل الحشائش عن طريق تثبيط تخليق الأحماض الأمينية الأروماتية في النباتات.

# $\mathbf{H}$

H1, H2A, H2B, H3, H4

البروتينات الهستونية

هى الهستونات الخمسة الرئيسية فى الكروماتين.

الحالة الاحادية العدد الكروموسومى Haploid

الخلية أو الكائن الذى يحتوى على مجموعة واحدة

من الكروموسومات.

القيرس المساعد Helper virus هو القيرس الذي يقدم الوظائف الأساسية للقيروسات الناقصة.

إثريم الهيليكيز DNA عن الإنزيم الذي يشترك في تضاعف الــ DNA عن طريق مساعدته في فك خيطي الــ DNA بالقرب من شوكة التضاعف.

الهيميزيجس الهيميزيجس هو الجين الذى يوجد فى صورة جرعة ولحدة كما هو الحال فى حالة كروموسوم X فى النكور للخليطة.

تقبل النسيج المعاد زراعته في الكائن المستقبل.

الهستون Histone

أى بروتينات صغيرة قاعدية ترتبط بالـــDNA فى صورة كروماتين والهستونات الخمسة الأساسية هى H1, H2A, H2B, H3, H4

Histone acetyl transferanse (HAT) ټزيم هستون اسپتايل تراتسفريز

هو الإنزيم الذي يضيف مجاميع الأسيتايل للهستونات.

Histone deacetylase (HAD)

إنزيم هستون دی استيليز

هو الإنزيم الذي يزيل مجاميع الأسيتايل من الهستون.

HIV (Human immunodeficiency virus) فيرس نقص المناعة في الإنسان

هو أحد أعضاء عائلة الروتروڤيروسات والذي يسبب نقص المناعة في الإنسان (الايدز AIDS).

التماثل Homologous التماثل DNA الأعديد الاثباد كالماثل DNA الأعديد الاثباد كالماثل

يستخدم للإشارة للــ DNA الذي يحمل نفس التتابع النبوكليو تدي.

Homologous chromosomes الكروموسومات المتماثلة

هى زوج الكروموسومات التى تقترن مع بعضها أثناء الإنقسام الميوزى والتى لها نفس التركيب وتحتوى على نفس المواقع الوراثية.

التركيب الجينى المتماثل Homozygote هو الكائن الثنائي الكروموسومات أو متعدد الكروموسومات المتضاعفة الذي يحتوى على نفس الأليل عند موقع معين.

هرمون جرىء صغير في الكائنات حقيقية النواة والذي يحدث له تخليق في أنسجة خاصة والذي ينظم نشاط خلايا أخرى خاصة وفي الحيوانات تتنقل الهرمونات من مصدرها إلى النسيج الهدف عن طريق مجرى الدم.

بين Hybrid

هو الفرد الناتج من نزاوج أبرين غير متشابهين وراثياً أو هو جزىء السـDNA مزدوج الخيط الناتج من مصدرين مختلفين.

رابطة هيدروچينية طبعينة.

T

Immunity آلمناعة

هو اصطلاح عام يشير إلى مقاومة الكائن لمواد معينة ولكنه له عديد من المعانى الخاصة. ففى الحيوانات الراقية يشير إلى القدرة على الاستجابة للجزينات الأجنبية عن طريق تخليق البروتينات التى تسمى الأجسام المصادة والتى تجعل الجزيئات الأجنبية غير فعالة ويشير كذلك فى الحيوانات إلى عدم قابليتها للإصابة أو العدوى بواسطة العوامل المسببة للمرض. وفى النظم البكتيرية يشير هذا الاصطلاح إلى مقاومة البكتيريا للتحلل بواسطة الفاج وكذلك المقاومة البكتيريا للتى تحتوى على إلى الله الذي يحتوى على جينات الله وتبنات السامة.

الاستجابة المناعية هي الظاهرة التي يتعرض فيها كائن ما إلى جزىء الجنبي ينتج عنها تخليق جسم مسضاد يُوجّه تجاه الجزىء الأجنبي وإعادة تخليقه عندما يتعرض الكائن بعد ذلك لنفس الجزىء الأجنبي وكذلك يشير أيسضا إلى المقاومة الكاملة أو الجزئية للعدوى التسي تلسى العدوى السابقة ينفس العائل المحبب للمرض.

المُحلَّد Inducer

هو الجزىء الذى يبدى تأثير تنظيمى بارتباطه بالبروتين المنظم.

الإنزيم المُحفَّز Inducible enzyme هو الإنزيم الذي يحدث له تخليق فقط في وجود مادة تفاعله أو بعض الجزيئات الكيمبائية المعينة الشبيهة

Interferons الانتروفيرونات

هي عائلة من البروتينات يحدث لها تحفيز في الخلايا الحيو انبة استجابة للعدوي الڤير سية.

Intergenic complementation

التكامل بين الطفرات في الجينات المختلفة حدوث التكامل بين الطفر ات في حينات مختلفة.

. Intragenic complementation التكامل بين الطفرات في نفس الجين

حدوث التكامل بين الطفرات في نفس الجين.

الانترون هو تلك المناطق من الجين التي تتسخ و لا تترجم إلى أحماض أمينية في البروتين الناتج من نسخ وترجمة الجين والتي يحدث لها استئصال من المنسخ الأولى لتكوين جزىء الـmRNA الناضع في الكاتنات حقيقية النه اة.

Inverted repeat المكررةه المعكوسة هي نتابعات من القواعد في الـــDNA والذي يكون اتجاهها في جزيء معين من الــDNA في إتجاه معاكس ليعضها البعض وغالباً ما تتواجد في نهايات العناص المنتقلة من الــ DNA

In vitro experiment

Intron

التجرية في أنبوية اختبار

هي التجربة التي تجرى باستخدام المكونات المستخلصة من الخلايا.

In vivo experiment

التجرية في الخلية الحية

هي التجربة التي تجرى باستخدام الخلايا الكاملة.

L

Lac I repressor البروتين الكابت I هو البروتين الكابت الذي ينظم التعبير الچيني لچينات اوبرون اللاكتوز.

بمادة تفاعله والانزيمات المحفزه عكس الإنزيمات لأتى تتتج بصوره مستمره،

اليروموتور التحفيزي Inducible promoter هو البروموتور الذي يكون فعالاً فقط تحت ظروف خاصة

**Initiation factors** عوامل البداية هي البروتينات التي تحتاجها عملية ابتداء تخليق البروتينات ويرمز لها بالرمز IF في الكائنات غير حقيقية النواة وبالرمز eIF في الكائنات حقيقية النواة متبوعاً يرقم ما.

Insulator العازل هو ذلك التتابع من الـــDNA الذي يحجب تأثير المعززات.

Insulin الانسو لين هرمون بروتيني صغير بصنع بواسطة البنكرياس والذي يتحكم في مستوى السكر في الدم.

مستقيل الانسولين Insulin receptor بروتين على سطح الخلية والذي يعمل كمستقبل لهرمون الإنسولين.

Integrase إنزيم الانتيجريز هو الإنزيم الذي يحفز حدوث النبادل عند موقع خاص والذي يحدث عندما يدمج البروفاج في الكروموسوم البكتيري أو عندما بحدث استنصال للبروفاج من الكروموسوم البكتيرى ولكن في عملية الاستئصال تحتاج أيضاً إلى بروتين اضافي هو إنزيم اكسيسونيز Excisionase.

Integration الإثماج هي العملية التي بواسطتها يحدث ادماج كامل لجزيء الــ DNA في جزىء DNA آخر قادر على التضاعف كما في حالة ادماج البروفاج أو إدماج البلازميد أو السDNA الثيرسي في كروموسوم ما. Lac operon اويرون اللاكتوز مجموعة الجينات التي يحتاجها ميتابولزم سكر اللاكتور في البكتيريا.

Lactose اللاكته ز سكر ثنائي يتركب من سكر الجلوكوز والحالكتوز. Lactose acetylase إنزيم لاكتوز أسيتيليز هو البروتين الناتج من الجين lac A في أوبرون اللاكتوز ووظيفته غير معروفه في ميتابولزم سكر اللاكتان.

Lactose permease إنزيم الاكتوزيرمييز هو الإنزيم المسئول عن نقل سكر اللاكتوز من البيئة إلى داخل الخلية البكتيرية.

Lac z gene

الجين lac z هو أحد جينات لوبرون اللكتوز التركيبية الذي ينسخ ويترجم الى إنزيم بيتاجلاكتوسيديز ويستخدم على نطاق واسع في مجال الهندسة الور اثية كجين مخير. الخبط المتلكيء Lagging strand هو خيط الــ DNA المفرد والذي يحدث له تخليق في صورة قطع من السDNA والتي تتصل ببعضها في النهاية.

الخبط المتقدم Leading strand هو خيط الــ DNA المفرد الذي يحدث له تخليق بصورة مستمرة.

الطفرة المميتة Lethal mutation هي الطفرة التي ينتج عنها موت الفرد الحامل لها قبل أن يصل إلى مرحلة التكاثر.

اللبيو فيكشن Lipofection استخدام الليبوسوم في نقل الــ DNA او البروتينات إلى الخلية الهدف.

Liposome اللييوسوم أوعية مجوفة تحاط بغلاف من الفوسفولبيدات والتي قد تستخدم في توصيل عديد النبوكليوتيدات أو العقاقير الطبية أو حزيثات أخرى عدد الغلاف الخلوى للخلابا المستقبلة.

الموقع Locus هو موقع چين ما علي کروموسوم ما. موقع منطقة التحكم Locus control region هو ذلك التتابع النيوكليوتيدي من الــ DNA المنظم في الكائنات حقيقية النواة والذي يتواجد في مقدمة

Long terminal repeats (LTRs) التتابعات الطرفية المتكررة الطويلة هي مكررات من عديد من منات من أزواج القواعد

مجموعة الجينات المتجمعه التي يتحكم فيها.

والتي تتواجد في أطراف الرتروڤيروسات.

الموقع lox P Lox P site هو تتابع خاص من النيوكليوتيدات والتي يتعرف عليها إنزيم الريكومبينيز Recombinase.

الجين Iuc Luc gene هو الجين الذي يحمل شفرات إنزيم الليوسيفيريز في الكائنات حقيقية النواة.

إنزيم الليوسيفيريز Luciferase هو الإنزيم الذي يصدر ضوءاً عندما توجد مادة تفاعله الليوسيفرين.

Luciferin الليوسيفيرين ماده كيميائية يستخدمها إنزيم الليوسيفريز ليصدر ضوءاً.

Lux gene الجين lux هو الجين الذي يحمل شفرات إنزيم الليوسيفريز في البكتيريا. Lysis التحلل

تكمير الخلية البكتيرية بسبب تمزيق غلافهاالخلوى.

## M

Metallothionine الميتالوثيونين

هو البروتين الذي يرتبط به العناصر الفلزية والذي يحفز تخليقه فقط عندما تتواجد عناصر ثقيلة معينة.

Metallothionine promoter

بروموتور ميتالوثيونين

هو بروموتور الچين الذى يحمل شفرات بروتين الميتالوثيونين ويستخدم فى الهندسة الوراثية لأنه بروموتور قوى جداً ويحفز عن طريق كميات ضئيلة من الذنك أو عناصر فلزية أخرى.

Metastasis ميتاستاسس

هي العملية التي تتحرك فيها الخلايا السرطانية من الورم الأولى إلى أجزاء الجسم وكذلك من السرطانات الثانه بة.

Messenger RNA (mRNA)

الــRNA الرسول

هو جزىء الـــRNA الناتج من نسخ خيط الـــRNA القالب وله القدرة على ترجمته إلى أحماض أمينية في الملسلة عديدة الببتيد.

إضافة مجموعة ميثايل Methylation هى تحوير قاعدة بالــــDNA أو الــــRNA بإضافة مجموعة ميثايل.

المينى ساتيلايت الميتالية من الــــDNA في اصطلاح آخر للمكررات المتتالية من الـــــConstitution دات الاحداد المختلفة.

الطفرة خاطئة المعنى Missense mutation هى الطفرة التى تحدث نتيجة لتغير شفرة واحدة وبالتالى يحدث إحلال لحامض أمينى محل آخر فى البروتين الناتج.

### Mitochondrial death pathway

ممر الموث الميتوكونديرى

هو برنامج الموت الخلوى والذى يتضمن تنشيط بروثيفات الميثوكوندريا لقتل الخلية وغالباً ما يحدث هذا النتشيط بواسطة عوامل داخلية مثل الضرر الذى بحدث للـDNA.

Mono cistronic mRNA

الــ mRNA أحادى السسترون

هو جزىء الــmRNA الذى يحمل المعلومات الوراثية لسسترون مفرد والذى يحمل بدوره الشفرات اللازمة لتكوين نوع واحد من البروتينات.

موزايك Mosaic

فرد ما يتركب من طرازين أو أكثر من الخلايا المختلفة وراثياً.

M phase (Mitosis phase) M هي المرحلة هي الكائنات هي المرحله الرابعة من دورة الخلية في الكائنات حقيقية النواة والتي تتقسم فيها الخلية وتعرف أيضاً بالميتوزي.

Mutagen المطفر

عامل ما يكون قادر على زيادة معدل الطفور.

Mutagenesis التطفر

هى العملية التى يخضع فيها چين ما لحدوث تحور وراثى وأيضاً تسمى بالطفرة.

Mutant allele الأليل الطبيعى أو الأليل الطبيعى أو الأليل الذي يختلف عن الأليل الطبيعى أو الأليل البرى وأيضاً هو الفرد الذي به أليل ما يظهر تعبيره على الشكل المظهري.

للطفرة المتحور في الجين والذي يورث وأيضاً هي العملية التي يكتسب من خلالها الجين التغير الوراثي. معدل الطفور Mutation rate

احتمال حدوث طفرة جديدة عند موقع ما إما لكل جاميطة أو لكل جيل.

# N

Neomycin phosphotransferase إنزيم نيوميسين فوسفوتر اتسفيريز

هو الإنزيم الذى بشجع المقاومة للمضادات الحيوية مثل النيوميميين والكاناميسين.

N-formyl methionine (f met) فورمایل میثیونین N

هو الحامض الأمينى الميثيونين المضاف إليه مجموعة الفورمايل والذى يستخدم كأول حامض أمينى في السلسلة عديدة الببتيد عند تخليق البروتين في البكتيريا.

الطفرات عديمة المعنى Nonsense mutation فينى هي الطفرة التي تغير شفرة خاصة بحامض أميني إلى لحدى الشفرات التي لا تعبر عن حامض أميني (شفرات إنهاء الترجمة) وينتج عن ذلك تكرين ملاسل عديدة البينيد غير كاملة.

إنزيم النيوكلييز إنزيم النيوكلييز الرابطة الفوسفودايستر في المرابطة الفوسفودايستر في DNA...

Nuclear microinjection

الحقن النووى الدقيق

هو الطريقة المستخدمة في ادخال الـــ DNA الأجنبي في نواة الخلية العائلة.

ثقوب الغلاف النووى التي تسمح للبروتينات هي الثقوب في الغلاف النووى التي تسمح للبروتينات والسلام RNA والجزيئات الأخرى من الدخول أو الخروج من النواة.

النبوكلويد وتوجد بالسيتوبلازم فى الخلايا غير حقيقية النواة والبلاستيدات الخضراء والميتوكوندريا وغالباً يشير إلى وحدة الـــDNA الرئيسية فى البكتيريا.

Nucleoside نيوكليوسيد

هى لرتباط القاعدة البيورينية أو البيريميدنية بروابط تعاونية بسكر الريبوز أو الديزوكسي ريبوز .

نيوكليوسوم المتكررة الكروماتين وتتركب من جزيتين كل منهما أحد من جزيتين كل منهما أحد بروتينات الهستون الأربعة المختلفة تحيط بطول من السهستون الأربعة المختلفة تحيط بطول من النيوكليوتيدات الملتفة وتتصل بجزىء مركزى آخر مجاور يحتوى على ٥٥ زوج من النيوكليوتيدات من السهستون الرابط والمرتبط بالطراز الخامس من بروتين الهستون.

نيوكليوتيد ليوكليوتيد الرتباط الفوسفات بالنبوكليوسيد.

# 0

قطعة اوكازاكى Okazaki fragment مى أحد قطع الــــDNA القصيرة الناتجة أثناء التضاعف المتقطع لخيط الــــDNA المتلكيء.

الجين المُسَرَّطِنْ هو ذلك الجين الذي يُتشطُّ ابتداء تكوين الورم.

القيرس المسرطن Oncogenic virus هو القيرس الذي يسبب السرطان.

خلية البويضة Oocyte خلية البويضة الأولية.

اوبريتور معافقة المنظمة في السـDNA التي تتفاعل مع بروتين كابت خاص وذلك للتحكم في نسخ الجينات التركيبية المجاورة.

اوبرون مجموعة الچينات التى يتم تنظيم تعبيرها بواسطة كل من اوبريتور ما وچين كابت ما.

Origin منشأ

هو منشأ التضاعف وهو عبارة عن تتابع من قواعد السـDNA والتي يحدث عندها ابتداء تضاعف الــDNA.

## P

البروتين الذي يغلق الانقسام الخلوى بارتباطه بالميكلينات وتثبيطها.

الچين P53 gene P53 وجين المضاد للسرطان والذي يطفر غالباً في الخلايا السرطانية.

P site (peptidyl site)

الموقع P من الريبوسوم

الموقع من الريبوسوم الذى يحدث فيه تكوين الرابطة البيئيدية.

بالندروم الندروم هو تتابع معين يحتوى ما بين ٤ إلى ٨ نيوكليوتيدات بكر بترتيب معين يوجد بالـــ DNA تتعرف عليه إنزيمات القطع المحدد حيث تقوم هذه الإنزيمات بكسر الرابطة فوسفودايستر عند هذه التتابعات بصورة متناظرة في كلا خيطى الـــ DNA تتج عنها أطراف متداطرة و ٢-٥ تعرف بالأطراف العمياء أو تحدث كسور عند مناطق غير متناظرة داخل البالندروم في كلا خيطى الـــ DNA مكونة أطرف OH-٥ و ٢-٥ تعرف بالأطراف الملحمة.

العناصر P elements P العناصر A الترنسبوزونات التي وجنت في الدروسوفيلا والحشرات الأخرى.

رابطة ببتيدية Peptide bond

هو رابطة تعاونية بين مجموعة الأمينو في حامض أميني آخر.

#### Peptidyl transferase

إنزيم ببتيديل ترانسفيريز

هو النشاط الإنزيمي للريبوسومات المسئولة عن تكوين الرابطة الببتيدية حيث يتكون الموقع النشط من هذا الانزيم من عديد من البروتينات الريبوسومية.

الفاج الفاج هو الفيرس الذي يهاج البكتيريا ويسمى أيضناً بالبكتريوفاج.

الشكل المظهرى المشاهدة لخلية ما أو لكائن ما أو المنتجة من تفاعل التركيب الجيني مع البيئة.

### Phosphodiester bond

الرابطة فوسفودايستر

في الأحماض النووية فإن الرابطة التعاونية بين مجموعة الفوسفات ومجموعة OH-3 في النيوكليوسيد والتي يحث لها امتداد بين الكربون في السكر وكربون 5 في السكر المجاور. وهذه الروابط تكون العمود الفقري للأحماض النووية.

بلكى مساحة رائقة خالية من البكتيريا النامية على بيئة صلبة والناشئة من تحلل الخلايا البكتيرية الناتجة من مهاجمة الفيرس للخلايا البكتيرية وتحتوى هذه المساحة الرائقة على جزيئات فيرسية فقط وأحياناً يستخدم هذا الاصطلاح في الفيروسات الحيوانية التي تسبب هذه المساحات الرائقة في طبقات الخلايا الحيوانية النامية على بيئة للزراعة.

بلازميد هو عباره عن مادة وراثية (DNA) غير كروموسومية والتى لها القدرة على التضاعف بصورة مستقلة عن كروموسوم الخلية المائلة وقد يتواجد في صورة نسخة واحدة أو عديد من النسخ لكل خلية وأنه يحدث له انعزال إلى الخلايا الشقيقة

أثناء الانقسام الخلوى بطريقة منظمة أو بطريقة عشوائية وبعض البلازميدات مثل العائل F قد تندمج بكروموسوم الخلية العائلة.

الطقرة الموضعية الطقرة الموضعية هي الطقرة الناشئة عن احلال أو نقص أو اضافة زوج من النيوكليوتيدات.

### Poly (A) tail

الذيل عديد نيوكليوتيدات الأدينين هو الحدوث الطبيعى لإضافة عديد من نيوكليوتيدات الأدينين للطرف 3 من الـــmRNA في الكاتنات حقيقية النواة حيث تحدث هذه الاضافة إلى الطرف

3 من المنسخ الأولى.

Polycistrenic mRNA
الحامض النووى الرسول متعدد السسترونات
هو جزىء السRNA والذى يحدث له ترجمة إلى
الثين أو أكثر من أنواع السلاسل الببتيدية والذى
يتواجد بصورة أساسية في الكائنات غير حقيقية
النواة.

## Poly (d A tail)

الذيل متحد نبوكليوتيدات الديزوكسى أدينين والتي يحدث هو تتابعات من الديزوكسى أدينين والتي يحدث إضافة لها معملياً إلى أحد أو كلا طرفى 3 من خيطى السلم DNA مزدوج الخيط ويستخدم في الهندسة الوراثية لربط جزيئين من السDNA في الطريقة المعروفة باسم طريقة وصل الذيل

بوليمر المسلمة المسلم

إثريم البوليميز الذي يحفز تكوين روابط تعاونية بين النيوكليوتيدات مثل إنزيم بلمرة الــــ DNA او بلمرة الـــــ RNA.

## Polymerization start site

## موقع بداية البلمرة

هى النيوكليوتيدة في البروموتور المكملة لأول نيوكليوتيدة في خيط الــmRNA الذي يحدث له تخليق أو نسخ.

#### Polynucleotide chain

#### السلسلة عديدة النبوكليوتيدات

هو جزىء مفرد الخيط يتركب من نيوكليوتيدات ترتبط ببعضها تعاونياً واحدة تلو الأخرى.

السلسلة عديدة الببتيد هو جزىء متعدد الوحدات البنائية من الأحماض الأمينية المرتبطة ببعضها عن طريق الروابط السندية.

التضاعف الكروموسومى Polyploidy هو الخلية أو الكائن الذى يحتوى على أكثر من مجموعتين كامالئين من الكروموسومات.

## Polyribosome (polysome)

### عديد الريبوسوم

هو مركب يحتوى على ريبوسوم أو أكثر المرتبطة بجزىء mRNA ما والتى تشترك بنشاط فى تخليق السلسلة عديدة الببتيد.

بولی سوم Polysome

مجموعة من الريبوسومات المرتبطة بنفس الـmRNA وترجمته.

التنظيم الموجب تنظيم الموجب Positive regulation تنظيم التعبير الجينى بواسطة منشط ما والذى يعزز الجينى عندما يرتبط به.

بريبروانسولين المخلق في صورته الأوليه.

### Primary transcript

## المنسخ الأولى

نسخه ما من الــ RNA الناتجة من نسخ چين ما وعادة يشير هذا الاصطلاح إلى الجزىء الذى بجب أن يحور ليصبح على صورة جزىء mRNA قابل للترجمة.

إثريم البريمييز إثريم البريمييز RNA البادىء هو الإنزيم المسئول عن تخليق الـــRNA البادىء لابنداء تخليق الــــDNA.

البلاىء البلاىء في الأحماض النووية فإن هذا البادىء هو عبارة عن قطعة صغيرة مفردة الخيط من السهر RNA أو السهر DNA والتي تكون فعالة كنقطة نمو في عملية الدامدة.

#### **Processing**

عملية تكوين جزيئات السلام الناضجة هو مجموعة من التفاعلات الكيميائية والتى فيها يحدث تحويل المنسخ الأولى من السلام الى السلام المسلم المسلم السلام السلام و جزيئات من السلام و RNA و RNA ناضحة.

العقار الأولى هو العقار غير الضار والذي يتحول إلى عقار فعال وظيفياً بواسطة إنزيم خاص.

البروانسولين البروانسولين والذي يحتوى على كل من السلمله A و B بالإضافة للسلسلة عديدة الببتيد التي تصلهما بنعض.

الكائن غير حقيقى النوة الخائن غير حقيقى النوة النووى والذى فيه لا النقسم النواة انقساماً ميتوزياً أو ميوزياً مثل البكتيريا والطحالب الزرقاء المخضرة.

البروموتور البروموتور DNA الخاص المناص التنابع النيوكليونيدى من السـ DNA الخاص والذي يرتبط به إنزيمات بلمرة الــ RNA الإبتداء النسخ.

#### Promoter recognition

التعرف على البروموتور

السلاسل عديدة الببتيد.

هو أول خطوة في نسخ الچين.

برونيوكلاى Pronuclei هي الأنوية المنكرة والمؤنثة الموجودة في البويضات المخصية قبل حدوث الاندماج بينهما.

البروفاج البروفاج هو صورة من الفاج (القيرس) والذي يحدث فيه إدماج للـــ DNA القيرسي بالكروموسوم البكتيري للخلية العائلة.

إنزيم البروتييز إنزيم البروتييز هو الإنزيم الذى يكسر الروابط الببتيدية في السلسلة عديدة الببتيد.

البروتين الذي يتركب من سلسلة أو أكثر من

بروتيوم بروتيوم هو المجموعة الكلية من البروتينات التي توجد شفراتها في چينوم ما أو هو المجموعة الكلية المتكاملة من البروتينات لكائن ما.

بروتواونكوچين بوتواونكوچين المسرطن هو الأليل الأصلى ذو الطراز البرى للچين المسرطن أو هو الأليل الأصلى غير الطافرمن الأليل البرى.

الچين الكانب النتابع النيوكليونيدى من الســـ DNA والمشابهه بدرجة كبيرة لتلك النتابعات من الــــ DNA التي تنتج بروتينات فعالة وظيفياً. وهذا الچين الكانب يرجع اما لحدوث طفرات في النتابع الشفرى أو الى عدم المقدرة على نسخه وترجمته وبالتالي لا ينتج بروتين فعال وظيفياً ولقد شوهدت الچينات الكانبة في جينات الكاننات حقيقية النواة فقط وغالباً ما توجد هذه الچينات في منطقة كبيرة من الــــ DNA والتي

تحتوى على عديد من التتابعات المتطابقة تقريباً أو

المكررة مكونة عائلة جينية ويعتقد أنها طرز طافرة

من تتابع نيوكليوتيدى أصلى.

بيورين
هو قسم من القواعد العضوية الموجودة بالأحماض
النووية ومن البيورينات الشائعة الأدينين والجوانين.
بيريميدين
Pyrimidine
هو قسم من القواعد العضوية الموجودة بالأحماض

النووية ومنها الثيمين والسيتوسين واليور اسيل.

بروتوبلاست بروتوبلاست Protoplast هى الخلايا النباتية المنفصله عن بعضها والتى أزيلت جدرها الخلوية.

# R

rBST (Recombinant bovine somatotropin)

سوماتروبين بوقين المعاد توليفه بوفين هرمون النمو المنتج بواسطة كانن آخر. الأليل المتنحى الأليل المتنحى الأليل المتنحى هو أليل ما يظهر تأثيره فقط عندما يوجد بصورة متماثلة أو هو الشكل المظهرى الذي يظهر عندما يوجد أليل بصورة متماثلة.

Recombinant cell or individual الخلية أو المقرد المعاد توليقه وراثياً

هو الخلية أو الفرد الجديد الذى ينشأ نتيجة لحدوث إعادة التوليف للمادة الوراثية.

#### Recombinant DNA

الـــ DNA المعاد توليفه

هو عبارة عن جزىء من الـــDNA يتركب من قطع من الـــDNA مشنقة من جزيئات من الـــDNA من مصاد مختلفة.

Recombinant human somototropin هرمون السوماتوترويين الإنساني المعاد توليفه هرمون النمو الإنساني المنتج بواسطة كائن آخر. Recombinant plasmids

البلاز ميدات المعاد توليفها

هى البلازميدات التي تحتوى على قطع من الــــDNA والذى لا تتواجد أصلاً فى البلازميد وغالباً ما تكون من كائن آخر.

الچين المنظم الجين الذي وظيفته الأساسية تنظيم معدل تخليق التج جين آخر أو أكثر من جين آخر.

عامل التحرر الدى يتعرف على شفرة توقف الترجمة ويقوم بتحرير السلسلة عديدة الببتيد من على الريبوسوم.

Replacement gene therapy العلاج الجيني بالإحلال

علاج الفشل الوراثى بإيخال نسخ فعالة وظيفياً من الجين الذي به الفشل الوراثي.

إنزيم الربيونيوكلييز Ribonuclease هو الإنزيم الذي يكسر الرابطة فوسفودايستر في السـRNA ويرمز بالرمز RNase.

## Ribosomal RNA (rRNA)

#### الحامض النووى الريبوسومي

هو جزينات الــ RNA الريبوسومية (rRNA) والتى تمثل المكون التركيبي لوحدات الريبوسومات وفي الكائنات حقيقية النواة يوجد أربعة طرز من rRNA وهي 28S, 18S, 5.8S, 58S بينما في الكائنات غير حقيقية النواة يوجد ثلاثة طرز من الـــ rRNA وهي 23S, 16S, 5S.

#### ريبوسوم Ribosome

هو عضو خلوى يتركب من وحدتين كل وحدة منهما تتركب من البروتين و الـــRNA والتي يحدث بواسطتها ترجمة الـــmRNA إلى أحماض أمينية أثناء تخليق البروتين وفي الكائنات غير حقيقية النواة تكون الوحدتين التي يتركب منها الريبوسوم هي 308, 305 بينما في الكائنات حقيقية النواة تكون الوحدتين هما 605, 608.

## Ribosome binding site

## موقع الارتباط بالريبوسوم

هو ذلك النتابع النبوكليونيدى في طرف السهmRNA في الكائنات غير حقيقية النواة والذي يرتبط به الريبوسوم ليبدأ تخليق البروتين ويسمى أيضاً باسم نتابع Shine-Dalgarno.

الحامض النووى الريبوزى المكر حامض الريبونوكليك والذى يحتوى على السكر الخمامى الريبوز و السـRNA النمونجى عبارة عن خيط مفرد يحتوى على القواعد النيتروچينية الأربعة وهي الأدينين والجوانين والميتوسين واليوراسيل.

إنزيم بلمرة الـــRNA polymerase RNA من على هو الإنزيم الذي يقوم؛ بنسخ الـــRNA من على الخيط المفرد من الـــDNA.

شوكة التضاعف DNA الذي يحدث له تضاعف من جزىء السـDNA الذي يحدث له تضاعف تعتير شوكة التضاعف هي المنطقة التي يحدث عندها إضافة النير كليوتيدات لخيوط الــDNA النامية.

منشأ التضاعف منشأ التضاعف DNA الذي يبدأ DNA الذي يبدأ DNA الجديد، عنده بداية تخليق السـDNA الجديد.

ريبلون Replicon

هو عبارة عن جزىء الــ DNA الذى يحتوى على منشأ التضاعف.

Repressor الكابت

هو البروتين الكابت الذي يمنع نسخ چين ما.

البروتين الكابت Repressor protein

هو ذلك البروتين الذى يرتبط بالأوبريتور المجاور المجاور لين ما ويقفل نسخ هذا الجين.

Restriction endonuclease

إنزيم الاندونيوكلييز المحدد

هو الإنزيم الذى يتعرف على تتابع معين من النبوكليونيدات فى الـــ DNA ويكسر الـــ DNA عند هذا النتابه.

إثريم القطع المحدد الإندونيوكليز والتى تقطع هو طراز من إنزيمات الاندونيوكليز والتى تقطع السهال مردوج الخيط عند تتابع معين من القواعد والذي يعرف بموقع التعرف أو البالندوم.

رتروفيرس لحروفيرس لحد أقسام المثير وسات الحيوانية التي مادتها الوراثية هي الـــ RNA والتي تسبب تخليق الـــ DNA مكمل لچينومها من الـــ RNA عند مهاجمتها المخلايا العائلة.

إثريم النسخ العكسى Reverse transcriptase هو الإنزيم الذي يوجد في الغلاف البروتيني للرتروفيروسات والذي يقوم بتخليق الـــ DNA القالب.

من النيوكليوتيدات القصيرة والمتكررة عند من المرات في DNA عند من المرات في الچينوم أو في DNA الميتوكوندريا أو DNA البلاستيدات الخضراء.

SCID (Severe combined immunodeficiency) نقص المناعة الذى يرجع إلى فقد كل من الخلايا البائية (T cells) والخلايا النائية (T cells) ويرجع ٥٢% من حالات نقص المناعة القاسية (SCID) إلى نقص إنزيم أدينوزين دى أمينيز (Adenosine).

#### Semiconservative replication التضاعف نصف المحافظ

هو النظام الطبيعي لتضاعف الـــDNA والذى فيه يعمل كل خيط من خيطى الـــDNA كقالب لتخليق خيط جديد مكمل من الـــDNA وعلى ذلك يكون كل جزىء من جزئيات من الـــDNA الشقيقة نتركب من خيط قديم (أبوى) وخيط آخر جديد.

Sense strand الذي يعمل كقالب لنمنخ چين ما.

Shine-Dalgarno sequence تتابع شین دلجارنو

> هو ذلك النتابع من الــــDNA الذى يرتبط به الريبوسوم.

الوحدة سجما Sigma (ö) subunit التي تتعرف هو الوحدة من إنزيم بلمرة الـــRNA التي تتعرف على البروموتور.

العميلنسر من المصطلحات الوراثية التي تشير إلى غلق تعبير الچين وهو نتابعات من النيوكليونيدات بالــــDNA يرتبط بها بروتينات معينه لغلق التعبير الچيني.

الطفرة الساكنة Silent mutation أى طفرة لا يكون لها تأثير على الشكل المظهرى.

إنزيم البلمرة II الجامرة الذي النواة الذي بنسخ الإنزيم البلمرة في الكائنات حقيقية النواة الذي بنسخ الحينات التي تحمل شغرات البروتينات.

#### RNA processing

عملية تحويل المنسخ الأولى إلى السـRNA و هى عملية تحويل المنسخ الأولى إلى mRNA و rRNA أو الله المسلح المسلح الله المسلح والكسور وتحوير النهايات وفى حالة السـRNA وتتضمن تحوير القواعد الداخلية.

وصل الســـ RNA splicing RNA لإللة الإنترونات وتجميع الإكزونات من المنسخ الأولى.

فیرس روس سرکوما Rous sarcoma virus أحد طرز الرتروفیروسات التی دُرِسَت باستفاضة ویهاجم الدجاج.

## S

سركوما هو سرطان ينشأ في خلايا العضلات.

هو عبارة عن السـ DNA في الكائنات حقيقية النواة. هو عبارة عن السـ DNA في الكائنات حقيقية النواة. والذي يكون حزمة صغيرة (Minor) عند كثافات مختلفة عن غالبية السـ DNA الخلوى باستخدام الطرد المركزي في محلول متزن متدرج التركيز ويتركب

الوحدة الريبوسومية 8 8 8 الوحدة الريبوسومية الكاتنات حقيقية النواة وحدة كالله ويتركب من وحدة ريبوسومية 80 6 يبوسومية.

#### 60 S ribosomal subunit

الوحده الريبوسوميه S 60

هى الوحدة الريبوسزمبه الكبيرة التي تدخل في تركيب الريبوسوم الكامل في الكاننات حقيقية النواة. 40 S ribosomal subunit

الوحدة الريبوسومية S 40

هى الوحدة الريبوسومية الصغيرة فى ريبوسوم الكائنات غير حقيقية النواة.

الوحدة الريبوسومية 70 S ribosome 70 S النبط في الكائنات غير حقيقية النواة فإن الجزىء النشط في تخليق البروتين يتركب من وحدتين هما 30S و 50S و اللتان يتركب منهما الربيوسوم الكامل70S.

## 50 S ribosomal subunit

الوحدة الريبوسومية S 05

هى الوحدة الريبوسومية الكبيرة في ريبوسوم الكائنات حقيقية النه اة.

30 S ribosomal subunit الوحدة الريبوسومية S 30 S

هى الوحدة الريبوسومية الصغيرة التى تنخل فى تركيب الريبوسوم فى الكائنات غير حقيقية النواة.

شفرة البداية Start codon

هى شفره فى الــmRNA ذات التتابع AUG حيث يحدث عندها ابتداء تخليق السلسلة عديدة البيتيد.

الخلية الجذعية الجذعية هى الخلية البادئة التى تعطى خلايا خاصة ذات طرز مختلفة وكذلك مزيد من الخلايا الجذعية.

الخلية الجسمية الجسمية أى خلية فى الكاتنات متعددة الخلايا ماعدا الجاميطات والخلايا التناسلية التى تتكون منها الجاميطات.

سوماتوتروبين سوماتوتروبين البنيد والذي هو هرمون يتركب من سلملة عديدة الببنيد والذي يتحكم في نمو الخلية والتكاثر في الإنسان والحيوانات الأخرى.

Spacer sequence

التتابعات التيوكليوتيدية الفاصلة

هى النتابعات النيوكليوتيدية غير الشفرية الموجودة بين النتابعات النيوكليوتيدية الشفرية في جزىء الــDNA والموجودة بين الجينات.

النوع النوع من الناحية الوراثية هو مجموعة من الكاننات التى تمثلك القدرة على النزاوج فيما بينها.

Specific transcription factors عوامل النبيخ الخاصة

هى بروتينات منظمة والتي تبدى تأثيرها على چين مفرد أو اوبرون أو على عدد قليل من الچينات ذات الصلة.

عوامل الوصل عوامل الوصل

هى الجزيئات التى تزيل الإنترونات ووصل الإكرونات من المنسخ الأولى من الـــRNA (hnRNA).

الطفرة التلقائية Spontaneous mutation هى الطفرة التى تحدث فى غياب أى مادة مطفرة معروفة.

الچين المسرطن الذي يحمله فيرس هو الچين المسرطن الذي يحمله فيرس Rous sarcoma والمشتق أصلاً من خلايا الدجاج

التلومير Telomere

هو الكروموميرات الطرفية لكروموسوم ما وهو عبارة عن نتابع من الـــDNA الذي يتطلبه ثبات أطراف الكروموسوم.

القالب القالب الخليق المحالة. والذي يستخدم كقالب لتخليق الخليق خيط جديد عن طريق الاقتران بين أزواج القواعد المكانة.

الخيط المطبوع Template strand هو خيط الحامض النووى الذي ينسخ من تفاعل اللمو ة.

Terminal nucleotidyl transferase إثريم النيوكليوتيديل ترانسفيريز الطرقى هو الإنزيم الذى يضيف النيوكليوتيدات إلى الطرف 6 لأحد خيطى الــــDNA مزدوج الخيط والمستخدم في الهندسة الوراثية لتكوين أطراف متماثلة في

اوبريتور النت (Tet O operator) هو موقع في مقدمة اوبرون النت (tet operon) حيث يرتبط به البروتين الكابت.

خبطي الـــDNA.

اويرون اللت (Tet) مجموعة الجينات البكتيرية المتجمعة والتي نشجع المقاومة للمضاد الحيوى النتر اسبكلين.

التتراسيكلينات الحيوية ذات أربعة حلقات عائلة من المضادات الحيوية ذات أربعة حلقات مندمجة مشتقة من الممر بولي كيتيد (Polyketide)

الكابت Tet R repressor Tet R هو البروتين الكابت الذي ينظم عمل أوبرون التت (Tet operon).

الكلونة العلجية Therapeutic cloning الكلونة العلجية هى الكلونة للحصول على نسيج لإعادة زراعته بعكس توليد فرد جديد.

استروید البولسیسینیك لیبوفیلیك والذی طراز من جزیء البولسیسینیك لیبوفیلیك والذی بحدی علی الکولسترول و هو هر مون الحدید.

هرمونات الاسترويد Steroid hormones هي هرمونات الاسترويد مثل هرمونات الاسترويد مثل هرمونات الحنس.

مستقبل الاسترويد Steroid receptor هو بروتين مزدوج الوظيفة والذى يعمل كمستقبل لهرمون الاسترويد وكعامل نسخ.

شفرة التوقف سفرة التوقف WAA أو UAA أو UAA أو UAA أو UAA أو UGA أو UGA أو UGA والتي يتوقف عندما تخليق السلسلة عديدة البيتيد.

الچين التركيبى Structural gene هو الچين الذى يحمل نتابع شفرات الأحماض الأمينية لسلسلة عديدة البيتيد ما.

## T

TATA box TATA المستعرب المحتلفية المحتلفة المحت

الخلايا التائية المعدية المعدية النظام المناعى التى تزيل الخلايا المعدية بالثيرس وتفرز عوامل ذائبة تنشط خلايا أخرى في النظام المناعى وخاصة الخلايا البائية (B cells) ومسئوله عن صناعة مستقبلات الخلايا التائية أكثر منه صناعة الأجسام المضادة.

إنزيم التلوميريز RNA بالإضافة للبروتين الإنزيم الذى يصنع السRNA بالإضافة للبروتين والذى يعيد إطالة التلوميرات بإضافة السDNA إلى طرف كروموسوم ما في الكائنات حقيقية النواة.

التحول التركيب الچينى البكتيريا بتعرضها DNA المعزول من بكتيريا أخرى ذات تركيب چينى مختلف.

الچين المنقول الجين المنقول هو الجين الأجنبي الذي يحدث له إدماج في كائن ما باستخداد المندمية الدر الله.

التراتسچينيك Transgenic التراتسچينيك هو كائن ما به قطعة أجنبية من الــــــ DNA حدث له ادماج ثابت بحيد مه.

النبات المعلل وراثياً Transgenic plant

هو النبات الذي يحتوى على الچين المنقول من

نبات آخر مختلف أو من كائن آخر.

الترجمة الترجمة الترجمة صناعة أو تخليق البروتين باستخدام المعلومات السقدمة بواسطة السهرية.

الترانسلاتوم مجموعة البروتينات الكلية التي ترجمت بالفعل والتي تتواجد بخلية ما تحت مجموعة معينة من الظروف. العامل المتنقل Transposable element هو ذلك التتابع النيوكليوتيدي من الــــDNA القادر على الحركة والتنقل من موقع إلى آخر داخل الجينوم.

إثريم التراتسبومان Transposase هو الإنزيم المسئول عن حركة ونتقل الترانسبورزون.

 Trehalase
 إنزيم التريهالات

 هو الإنزيم الذي يكسر سكر التريهالوز إلى جزئين

 من سكر الجلوكوز .

هرمون الثيرويد هو المهرمون الذي يصنع بواسطة الغدة الدرقية. توكسين Toxin توكسين جزيء سام وغالباً ما يكون بروتين ذو منشا بيولوچي وخصوصاً يشير هذا المصطلح إلى البروتينات التي تصنعها البكتيريا المُعْرضة.

الشكل التنافري المرتبطة والذي يكون فيه هو ترتيب الچينات المرتبطة والذي يكون فيه الفرد الخليط في موقعين طفريين حيث حصل على أحد الموقعين الطفريين من أحد الأبويين والموقع الطفري الأخر من الأب الآخر مثل 2+/+a.

Transcription

هى العملية التى تنسخ فيها المعلومات الموجودة فى الخيط القالب من الـــ DNA فى صورة خيط مفرد من الـــ RNA حيث يكون ترتيب القواعد مكمل نتلك الموجودة فى خيط الـــ DNA القالب.

البعاج النسخ النسخ المنطقة من الــــ DNA والتي يحدث عندها فتح الحلزون المزدوج من الــــ DNA بصوره مؤقتة بما يسمح بحدوث النسخ.

عامل النسخ عامل النسخ هو البروتين الذي ينظم التعبير الجينى عن طريق الرتباطه بالــــDNA عند منطقة التحكم من الجين. موقع بداية النسخ Transcription start site هي نقطة البداية والتي يبدأ عندها تحويل جين ما إلى نسخة من الــــRNA.

تراتسكرييتوم تسكرييتوم RNA المنسوخة الموجودة بخلية ما تحت مجموعة خاصة من الظروف.

سكر التريهالوز Terhalose

هو سكر مخزن غير مختزل في النبات والذي يحمى النبات ضد فقد الماء.

Trehalase-6-phosphate phosphatase إنزيم تريها لار - ١ -فوسفات فوسفاتيز

هو الإنزيم الذي يزيل الفوسفات من التريهالوز -القوسفات.

الشفرة الثلاثية Triplet codon

هى الشفره التي تتركب من تابع معين من ثلاثة . قو اعد تعدر عن حاض أميني معين.

الحامض النووى الناقل RNA الذى يقوم بترجمة هو جزىء صغير من الــRNA الذى يقوم بترجمة الشفرات في الــRNA إلى أحماض أمينية أثناء تخليق البروتين ويحتوى على تتابع من ثلاثة قواعد تعرف بالشفرة المضادة والمكملة بشفرة خاصة في جزىء الــRNA عند الموقع الذى يحدث عنده ارتباط حامض أميني معين لو من اى مصدر اخر.

#### Tumor-suppressor gene

الجين الكابت للورم

هو الچين الذي يعمل على منع الانقسام الخلوى غير المرغوب ويسمى أيضاً بالچين المسرطن المضاد (Anti-oncogene).

## U

Uncharged tRNA

الحامض النووى الناقل غير المحمل هو جزىء السلامات الذى لا يحمل أى حامض أميني.

#### Unique-sequence DNA

التتابعات النبو كليتبدية الفريدة

هو ذلك النتابع النيوكليونيدى الذى يحدث فقط بصورة مفردة فى الچينوم الأحادى بالمقارنة بالنتابعات النبوكليونيدية المنكررة.

Universal genetic code

عمومية الشفرة الوراثية

ثبات وعمومية الشفرة الوراثية للأحماض الأمينية المختلفة في كل الكاتنات.

# V

Vector الحامل

فى الهندسة الوراثية هو عبارة عن جزىء من السمال القادر على التضاعف ويستخدم كحامل لجزىء السمال الكونة ومن هذه الحاملات البلازميدات البكتيرية وجزينات السمال القلومية.

فيريون في الحالة الحرة وقبل تطفله على الخلية العائلة.

# W

Wobble الترنح

هو الاقتران البديل لعديد من القواعد بقاعدة معينة في الموقع الثالث من الشفرة في عملية الاقتران بين الشفرة والشفرة المضادة.

الطراز البرى Wild type

هو الشكل المظهري أو التركيب الجيني الشائع في
العشير ه الطبيعية.